(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2007年11月8日(08.11.2007)

(10) 国際公開番号 WO 2007/125984 A1

(51) 国際特許分類:

C07D 261/04 (2006.01) A01P 7/02 (2006.01) A01N 43/80 (2006.01) A01P 7/04 (2006.01) A01N 43/84 (2006.01) **C07D 413/04** (2006.01) A01N 47/02 (2006.01) **C07D 413/12** (2006.01) A01P 5/00 (2006.01)

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2007/059040

(22) 国際出願日:

2007年4月26日(26.04.2007)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2006-124631 2006年4月28日(28.04.2006)

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 日本農薬 株式会社 (NIHON NOHYAKU CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 1038236 東京都中央区日本橋 1 丁目 2 番 5 号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 原山 博人 (HARAYAMA, Hiroto) [JP/JP]; 〒5860094 大阪府河内 長野市小山田町345日本農薬株式会社 総合研究 所内 Osaka (JP). 滝澤 英二 (TAKIZAWA, Eiji) [JP/JP]; 〒5860094 大阪府河内長野市小山田町345 日本 農藥株式会社 総合研究所内 Osaka (JP). 遠西 正範 (TOHNISHI, Masanori) [JP/JP]; 〒5860094 大阪府河 内長野市小山田町 3 4 5 日本農薬株式会社 総合研 究所内 Osaka (JP). 諏訪 明之 (SUWA, Akiyuki) [JP/JP]; 〒5860094 大阪府河内長野市小山田町 3 4 5 日本

農薬株式会社 総合研究所内 Osaka (JP). 藤岡 伸祐 (FUJIOKA, Shinsuke) [JP/JP]; 〒5860094 大阪府河内 長野市小山田町345日本農薬株式会社 総合研究 所内 Osaka (JP). 澤田 直樹 (SAWADA, Naoki) [JP/JP]; 〒5860094 大阪府河内長野市小山田町 3 4 5 日本農 薬株式会社 総合研究所内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 浅村皓, 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.); 〒 1000004 東京都千代田区大手町2丁目2番1号新大 手町ビル331 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可 能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MT, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

[続葉有]

(54) Title: ISOXAZOLINE DERIVATIVE, PEST-CONTROLLING AGENT, AND USE OF THE PEST-CONTROLLING **AGENT**

(54) 発明の名称: イソキサゾリン誘導体及び有害生物防除剤並びにその使用方法

(57) Abstract: [PROBLEMS] To provide a novel pest-controlling agent, particularly an agricultural and horticultural insecticide, which is effective against pests having resistance to already-existing pesticides and which is suitable for labor-saving application by aged agricultural workers. [MEANS FOR SOLVING PROB-LEMS] A pest-controlling agent comprising an isoxazoline derivative represented by the general formula (I) or a salt thereof as an

active ingredient. (I) wherein R¹ represents a hydrogen atom, a halogen atom, a (C₁-C₆) alkyl group or the like; R² represents a halo(C₁-C₆) alkyl group; W represents an oxygen atom, a sulfur atom or the like; A¹, A² and A³ independently represent a nitrogen atom, C-H or C-Y; X represents a halogen atom, a cyano group, a nitro group or the like; m represents an integer ranging from 1 to 5; Y represents a halogen atom, a cyano group, a nitro group or the like; n represents an integer ranging from 0 to 4; and Z represents a halogen atom, a cyano group, a nitro group or the like.

(57) 要約: 【課題】既存薬剤に対する抵抗性害虫に有効な新規な有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤であって、 老齢化した就農者による省力的施用方法に適したものを提供する。【解決手段】一般式(I)(式中、R¹は水 素原子;ハロゲン原子;(C₁~C₆)アルキル基等であり; R²はハロ(C₁~C₆)アルキル基であり; Wは酸素原子; 硫黄原子等であり; A¹、A²及びA³は窒素原子; C-H; 又はC-Yであり; Xはハロゲン原子; シ アノ基;ニトロ基等であり; mは1~5の整数であり; Yはハロゲン原子;シアノ基;ニトロ基等であり; nは0~4の整数であり; Zはハロゲン原子;シアノ基;ニトロ基等である)で表されるイソキサゾリン誘導体又はその塩を有効成分とする有害生物防除剤とする。

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

1

PCT/JP2007/059040

明細書

イソキサゾリン誘導体及び有害生物防除剤並びにその使用方法 技術分野

[0001] 本発明はイソキサゾリン誘導体又はその塩、及び該化合物を有効成分とする有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤並びにその使用方法に関する。 背景技術

[0002] 従来ある種のインキサゾリン誘導体が有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤として有用であることが知られている(例えば、特許文献1~3参照。)。しかしながら、特許文献1及び2に記載の化合物はインキサゾリン環の3位(ヘテロ)アリール基の4位にアミド又はチオアミドが結合した化合物であり、特許文献3に記載の化合物はインキサゾリン環の3位(ヘテロ)アリール基の4位にヘテロ環が結合した化合物であり、インキサゾリン環の3位(ヘテロ)アリール基の4位に酸素原子、硫黄原子、窒素原子等のアミド又はチオアミド以外の官能基が結合した本発明化合物とは異なる。また、本発明化合物が有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤として有用であることは知られていない。

特許文献1:国際公開第05/085216号パンフレット

特許文献2:国際公開第07/026965号パンフレット

特許文献3:特開2007-016017号公報

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0003] 農業及び園芸等の作物生産において、害虫等による被害は今なお大きく、既存薬剤に対する抵抗性害虫の発生等の要因から新規な有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤の開発が望まれている。又、就農者の老齢化等により各種の省力的施用方法が求められるとともに、これらの施用方法に適した性格を有する有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤の創出が求められている。

課題を解決するための手段

[0004] 本発明者等は新規な有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤を開発すべく鋭意研

2

PCT/JP2007/059040

究を重ねた結果、本発明の一般式(I)で表されるインキサゾリン誘導体が、文献未記載の新規化合物であり、有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤として優れた防除効果を示すことを見いだし、本発明を完成させたものである。

[0005] 即ち本発明は、

(1)一般式(I)

[化1]

(式中、R1は水素原子;ハロゲン原子;(C,~C,)アルキル基;Zにより置換された置換 (C, ~C,)アルキル基;(C, ~C,)シクロアルキル基;Zにより置換された置換(C, ~C,)シクロアルキル基; (C_g~C_g)アルケニル基; Zにより置換された置換(C_g~C_g)アル ケニル基;(C,~C,)アルキニル基;Zにより置換された置換(C,~C,)アルキニル基; フェニル基;Zにより置換された置換フェニル基;複素環基、Zにより置換された置換 複素環基;モノ(C,~C,)アルキルアミノ基;Zにより置換された置換モノ(C,~C,)ア ルキルアミノ基;同一又は異なっても良いジ(C,~C,)アルキルアミノ基;Zにより置換 された同一又は異なっても良い置換ジ(C,~C,)アルキルアミノ基;フェニルアミノ基; Zにより置換された置換フェニルアミノ基;複素環アミノ基;Zにより置換された置換複 素環アミノ基;ホルミル基;(C,~C,)アルキルカルボニル基;Zにより置換された置換 (C, ~C)アルキルカルボニル基;(C, ~C)シクロアルキルカルボニル基;Zにより置 換された置換(C₁~C₆)シクロアルキルカルボニル基;(C₁~C₆)アルコキシカルボニ ル基;Zにより置換された置換(C₁~C₂)アルコキシカルボニル基;(C₁~C₂)アルキ ルチオカルボニル基;Zにより置換された置換(C,~C,)アルキルチオカルボニル基; ベンゾイル基;Zにより置換された置換ベンゾイル基、複素環カルボニル基;Zにより 置換された置換複素環カルボニル基;モノ(C₁~C₁)アルキルアミノカルボニル基;Z により置換された置換モノ(C₁~C₂)アルキルアミノカルボニル基;同一又は異なって も良いジ(C₁~C₂)アルキルアミノカルボニル基;Zにより置換された同一又は異なっ

3

PCT/JP2007/059040

でも良い置換ジ($C_1 \sim C_0$)アルキルアミノカルボニル基;フェニルアミノカルボニル基; Zにより置換された置換フェニルアミノカルボニル基; 複素環アミノカルボニル基; Zにより置換された置換複素環アミノカルボニル基; $(C_1 \sim C_0)$ アルキルスルホニル基; Zにより置換された置換($C_1 \sim C_0$)アルキルスルホニル基; フェニルスルホニル基; Zにより置換された置換フェニルスルホニル基; モノ($C_1 \sim C_0$)アルキルアミノスルホニル基; Zにより置換された置換モノ($C_1 \sim C_0$)アルキルアミノスルホニル基; 同一又は異なっても良いジ($C_1 \sim C_0$)アルキルアミノスルホニル基; Zにより置換された同一又は異なっても良いジ($C_1 \sim C_0$)アルキルアミノスルホニル基; フェニルアミノスルホニル基; 又はZにより置換された置換フェニルアミノスルホニル基を示す。

[0006] R²はハロ(C₁~C₂)アルキル基を示す。

Wは酸素原子;硫黄原子;-SO-;-SO_g-;-N(R³)-(式中、R³は水素原子;(C₁~C₁)アルキル基;Zにより置換された(C₁~C₂)アルキル基;(C₁~C₂)シクロアル キル基;Zにより置換された(C₁~C₂)シクロアルキル基;シアノ基;ホルミル基;チオホ ルミル基; (C₁~C₂)アルキルカルボニル基; Zにより置換された置換(C₁~C₂)アルキ ルカルボニル基;(C₁~C₆)アルコキシカルボニル基;Zにより置換された置換(C₁~ C₀)アルコキシカルボニル基;(C₁~C₀)アルキルチオカルボニル基;Zにより置換さ -れた置換(C₁~C₆)アルキルチオカルボニル基;ベンゾイル基;Zにより置換された置 換ベンゾイル基;複素環カルボニル基;Zにより置換された置換複素環カルボニル基 ;モノ(C₁~C₁)アルキルアミノカルボニル基;Zにより置換された置換モノ(C₁~C₁)ア ルキルアミノカルボニル基;モノ(C₁~C₁)アルキルアミノチオカルボニル基;Zにより 置換された置換モノ(C ~C)アルキルアミノチオカルボニル基;同一又は異なっても 良いジ(C₁~C₆)アルキルアミノカルボニル基;Zにより置換された同一又は異なって も良い置換ジ(C₁~C₁)アルキルアミノカルボニル基;フェニルアミノカルボニル基;Z により置換された置換フェニルアミノカルボニル基;複素環アミノカルボニル基;Zによ り置換された置換複素環アミノカルボニル基;(C ~C)アルキルスルホニル基;Zに より置換された置換(C₁~C₂)アルキルスルホニル基;フェニルスルホニル基;Zにより 置換された置換フェニルスルホニル基;モノ(C ~C)アルキルアミノスルホニル基;Z により置換された置換モノ(C₁~C₂)アルキルアミノスルホニル基;同一又は異なって

WO 2007/125984

も良いジ($C_1 \sim C_6$)アルキルアミノスルホニル基; Zにより置換された同一又は異なっても良い置換ジ($C_1 \sim C_6$)アルキルアミノスルホニル基; フェニルアミノスルホニル基; 又はZにより置換された置換フェニルアミノスルホニル基を示す。又、 R^3 は R^1 と一緒になって= $C(R^7)$ N R^8 R^9 (式中、 R^7 、 R^8 及び R^9 は同一又は異なっても良く、水素原子; ($C_1 \sim C_6$)アルキル基; Zにより置換された($C_1 \sim C_6$)アルキル基; Zにより置換された($C_1 \sim C_6$)アルキニル基; Zにより置換された($C_1 \sim C_6$)アルキニル基; Zにより置換された($C_1 \sim C_6$)アルキニル基; Zにより置換された($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基; Zにより置換された置換フェニル基; 複素環基; 又は Zにより置換された置換を表示す。又、 R^8 と R^9 は結合して、ピロリジン環、ピペリジン環、ピペラジン環、モリホリン環、チオモルホリン環及び4ーオキソチオモルホリン環から選択される複素環を形成することができ、該複素環はZにより置換されていても良い。) 又は= $C(SR^{10})_2$ (式中、 R^{10} は($C_1 \sim C_6$)アルキル基又はZにより置換されたでも良い。) 又は= $C(SR^{10})_2$ (式中、 R^{10} は($C_1 \sim C_6$)アルキル基又はZにより置換された関換とれた置換($C_1 \sim C_6$)アルキル基を示す。) で表される基を示すことができる。) を示す。); 又は一 $C(R^4)$ (R^5)-(式中、 R^4 及び R^5 は同一又は異なっても良く、水素原子又は ハロゲン原子を示す。) を示す。

[0007] A^1 、 A^2 及び A^3 は同一又は異なっても良く、窒素原子;C-H;又はC-Yを示す。 Xはハロゲン原子;シアノ基;-トロ基;($C_1 \sim C_6$)アルキル基;-ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキル基;-ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキル基;-ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキル基;($C_1 \sim C_6$)アルコキン基;($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基;($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基;($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基;($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基;-ロアルコキシ基;($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基;($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基;($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基;($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基;($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基;($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基;($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基;-ロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基;($C_1 \sim C_6$)アルキルスルオニルスルフィニル基;($C_1 \sim C_6$)アルキルスルオニル基;-ロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルオニル基;($C_1 \sim C_6$)アルキルスルオニル基;($C_1 \sim C_6$)アルキルスルオニル基;-ロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルオニル基;($C_1 \sim C_6$) シクロアルキルスルオニル基;-ロ($C_1 \sim C_6$) シクロアルキルスルオニル基;-0、シクロアルキルスルオニル基;-0、シクロアルキルスルオニル基;-1、一点 「大力 「大力 「大力 「大力 「大力 「大力 「大力 」 「大力 「大力 「大力 「大力 」 「大力

[0008] Yはハロゲン原子;シアノ基;ニトロ基; $(C_1 \sim C_1)$ アルキル基;Zにより置換された $(C_1 \sim C_2)$

-6 5

5

PCT/JP2007/059040

 $\sim C_0$)アルキル基; $(C_1 \sim C_2)$ シクロアルキル基; Zにより置換された $(C_1 \sim C_2)$ シクロ アルキル基;(C,~C,)アルコキシ基;Zにより置換された(C,~C,)アルコキシ基;(C, $\sim C_1$)シクロアルコキシ基; Zにより置換された $(C_1 \sim C_2)$ シクロアルコキシ基; $(C_1 \sim C_2)$ 。)アルキルチオ基;Zにより置換された(C₁~C₂)アルキルチオ基;(C₃~C₃)シクロア ルキルチオ基;Zにより置換された(C₃~C₃)シクロアルキルチオ基;(C₁~C₃)アルキ ルスルフィニル基;Zにより置換された(C₁~C₂)アルキルスルフィニル基;(C₂~C₂) シクロアルキルスルフィニル基;Zにより置換された(C₃~C₂)シクロアルキルスルフィ ニル基; (C, ~C,)アルキルスルホニル基; Zにより置換された(C, ~C,)アルキルスル ホニル基;(C₂~C₂)シクロアルキルスルホニル基;Zにより置換された(C₂~C₂)シク ロアルキルスルホニル基;フェニル基;Zにより置換された置換フェニル基;複素環基; Zにより置換された置換複素環基;フェノキシ基;Zにより置換された置換フェノキシ基 ;複素環オキシ基;Zにより置換された置換複素環オキシ基;(C,~C,)アルキルカル ボニル基; Zにより置換された置換(C,~C,)アルキルカルボニル基; (C,~C,)アル コキシカルボニル基;Zにより置換された置換(C,~C,)アルコキシカルボニル基;(C, ~C。)アルキルチオカルボニル基;Zにより置換された置換(C,~C。)アルキルチオカ ルボニル基;ベンゾイル基;Zにより置換された置換ベンゾイル基;複素環カルボニル 基;Zにより置換された置換複素環カルボニル基;モノ(C,~C,)アルキルアミノカルボ ニル基;Zにより置換された置換モノ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;同一又 は異なっても良いジ(C₁~C₆)アルキルアミノカルボニル基;Zにより置換された同一 又は異なっても良い置換ジ(C₁~C₁)アルキルアミノカルボニル基;フェニルアミノカ ルボニル基;Zにより置換された置換フェニルアミノカルボニル基;複素環アミノカルボ ニル基;Zにより置換された置換複素環アミノカルボニル基;(C ~C)アルキルスル ホニル基;Zにより置換された置換(C,~C)アルキルスルホニル基;フェニルスルホ ニル基;Zにより置換された置換フェニルスルホニル基;モノ(C,~C)アルキルアミノ スルホニル基;Zにより置換された置換モノ(C ~C)アルキルアミノスルホニル基;同 一又は異なっても良いジ(C₁~C₁)アルキルアミノスルホニル基;Zにより置換された 同一又は異なっても良い置換ジ(C₁~C₂)アルキルアミノスルホニル基;フェニルアミ ノスルホニル基;Zにより置換された置換フェニルアミノスルホニル基;モノ(C,~C)

アルキルアミノ基; Zにより置換された置換モノ($C_1 \sim C_6$)アルキルアミノ基; 同一又は異なっても良い $\mathcal{C}_1 \sim C_6$)アルキルアミノ基; Zにより置換された同一又は異なっても良い置換ジ($C_1 \sim C_6$)アルキルアミノ基; フェニルアミノ基; Zにより置換された置換フェニルアミノ基、複素環アミノ基; Zにより置換された置換を表環アミノ基; モノ($C_1 \sim C_6$)アルキルカルボニルアミノ基; Zにより置換された置換モノ($C_1 \sim C_6$)アルキルカルボニルアミノ基; 同一又は異なっても良い $\mathcal{C}_1 \sim C_6$)アルキルカルボニルアミノ基; Zにより置換された置換フェニルカルボニルアミノ基; Zにより置換された置換フェニルカルボニルアミノ基; Zにより置換された置換フェニルカルボニルアミノ基; 表 技力エニルカルボニルアミノ基; Zにより置換された置換フェニルカルボニルアミノ基; 表 表 スにより置換された置換を表 スルボニルアミノ基; スにより置換された置換を入り、アルキルスルホニルアミノ基; 同一又は異なっても良い $\mathcal{C}_1 \sim C_6$)アルキルスルホニルアミノ基; スにより置換された置換で、 $\mathcal{C}_1 \sim C_6$)アルキルスルホニルアミノ基; フェニルスルホニルアミノ基; スにより置換された置換で、 $\mathcal{C}_1 \sim C_6$)アルキルスルホニルアミノ基; フェニルスルホニルアミノ基; スにより置換された置換で、 $\mathcal{C}_1 \sim C_6$)アルキルスルホニルアミノ基; フェニルスルホニルアミノ基; 又は スにより置換された置換で、エニルスルホニルアミノ基; 複素環スルホニルアミノ基; 又は スにより置換された置換で、カルアミノ基: 複素環スルホニルアミノ基; スは スにより置換された置換で表 環スルホニルアミノ基・ スにより置換された置換で表 環スルホニルアミノ基・ スにより置換された置換で表 環スルホニルアミノ基・ スにより置換された置換で表 環スルホニルアミノ基・ スにより置換された置換で表 環スルホニルアミノ基・ スにより置換された置換で表 環スルホニルアミノ基・ スにより置換された置換で表 まによりで、 スによりで、 ス

[0009] Zは同一又は異なっても良く、ハロゲン原子;シアノ基;ニトロ基; ($C_1 \sim C_6$)アルキル 基; ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキル基;シクロ($C_3 \sim C_7$)アルキル基; ハロシクロ($C_3 \sim C_7$)アルキル基; ハロシクロ($C_3 \sim C_7$)アルキル基; ハロシクロ($C_3 \sim C_7$)アルキル基; ($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基; ($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基; ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基; ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基; ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルホニル基; ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルホニル基; ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルカルボニル基; モノ($C_1 \sim C_6$)アルキルカルボニル基; モノ($C_1 \sim C_6$)アルキルアミノ基; 同一又は異なっても良いジ($C_1 \sim C_6$)アルキルアミノ基; フェニル基; 同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、($C_1 \sim C_6$)アルキル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)シクロアルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルチオ基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_6$)アルキルスルフィニル

7

PCT/JP2007/059040

。)アルキルスルフィニル基、(C₃~C₃)シクロアルキルスルフィニル基、ハロ(C₃~C₇) シクロアルキルスルフィニル基、(C,~C,)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C,)ア ルキルスルホニル基、(C₂~C₂)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(C₂~C₂)シクロ アルキルスルホニル基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカ ルボニル基、(C,~C,)アルコキシカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルコキシカルボニ ル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換フェニ ル基;複素環基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C₁~ C₂)アルキル基、ハロ(C₁~C₂)アルキル基、(C₂~C₂)シクロアルキル基、ハロ(C₂~ C₂)シクロアルキル基、(C₁~C₂)アルコキシ基、ハロ(C₁~C₂)アルコキシ基、(C₂~ C₁)シクロアルコキシ基、ハロ(C₂~C₁)シクロアルコキシ基、(C₁~C₁)アルキルチオ 基、ハロ(C,~C,)アルキルチオ基、(C,~C,)シクロアルキルチオ基、ハロ(C,~C,)シクロアルキルチオ基、(C₁~C₂)アルキルスルフィニル基、ハロ(C₁~C₂)アルキル スルフィニル基、 $(C_3 \sim C_1)$ シクロアルキルスルフィニル基、ハロ $(C_3 \sim C_1)$ シクロアル キルスルフィニル基、(C,~C,)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C,)アルキルスル ホニル基、(C₂~C₂)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(C₂~C₂)シクロアルキルス ルホニル基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカルボニル 基、(C,~C,)アルコキシカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルコキシカルボニル基、フ エニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換複素環基;

[0010] フェノキシ基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、($C_1 \sim C_6$) アルキル基、ハロ($C_1 \sim C_6$) アルキル基、($C_1 \sim C_7$) シクロアルキル基、ハロ($C_1 \sim C_6$) アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキル基、($C_1 \sim C_7$) シクロアルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルコキシ基、($C_1 \sim C_7$) シクロアルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキルチオ基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキルチオ基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキルチオ基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキルスルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキルスルホニル基、ハロ($C_1 \sim C_7$) シクロアルキルスルホニル基、($C_1 \sim C_7$) アルキルカルボニル基、($C_1 \sim C_7$) アルカルボニル基、($C_1 \sim C_7$) アルキルカルボニル基、($C_1 \sim C_7$) アルキルカルボニル

8

PCT/JP2007/059040

 $C_1 \sim C_0$)アルコキシカルボニル基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルコキシカルボニル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換フェノキシ基;複素環オキシ基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、($C_1 \sim C_0$)アルキル基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキル基、($C_1 \sim C_0$)アルキル基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルコキシ基、($C_1 \sim C_0$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキルチオ基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキルチオースルフィール基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキルスルフィール基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキルスルフィール基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキルスルカスルカニルスルフィール基、($C_1 \sim C_0$)アルキルスルホニル基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキルスルホニル基、($C_1 \sim C_0$)アルキルカルボニル基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキルカルボニル基、($C_1 \sim C_0$)アルキルカルボニル基、ハロ($C_1 \sim C_0$)アルキルカルボニル基、($C_1 \sim C_0$)アルコキシカルボニル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換複素環オキシ基;

 C_{γ} シクロアルキル基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルコキシ基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルコキシ基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルコキシ基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルコキシ基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルチオ 基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルスルフィニル基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルスルホニル基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルスルホニル基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルスルホニル基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルスルボニル基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルカルボニル 基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルカルボニル 基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルコキシカルボニル基、 $(C_{1} \sim C_{6})$ アルコキシカルボニル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換複素環チオ基;モノ $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルアミノ基;同一又は異なっても良いジ $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキルアミノ基;

フェニルアミノ基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C、~ C₂)アルキル基、ハロ(C₁~C₂)アルキル基、(C₂~C₂)シクロアルキル基、ハロ(C₂~ C₂)シクロアルキル基、(C₁~C₂)アルコキシ基、ハロ(C₁~C₂)アルコキシ基、(C₃~ C₂)シクロアルコキシ基、ハロ(C₂~C₂)シクロアルコキシ基、(C₁~C₂)アルキルチオ 基、ハロ(C,~C,)アルキルチオ基、(C,~C,)シクロアルキルチオ基、ハロ(C,~C,)シクロアルキルチオ基、(C₁~C₂)アルキルスルフィニル基、ハロ(C₁~C₂)アルキル スルフィニル基、(C₃~C₂)シクロアルキルスルフィニル基、ハロ(C₃~C₂)シクロアル キルスルフィニル基、(C,~C,)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C,)アルキルスル ホニル基、(C¸~C¸)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(C¸~C¸)シクロアルキルス ルホニル基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカルボニル 基、(C,~C,)アルコキシカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルコキシカルボニル基、フ ェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を環上に有する置換フェニル アミノ基;複素環アミノ基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基 、(C₁~C₁)アルキル基、ハロ(C₁~C₁)アルキル基、(C₁~C₁)シクロアルキル基、ハ ロ(C₂~C₂)シクロアルキル基、(C₁~C₂)アルコキシ基、ハロ(C₁~C₂)アルコキシ基 、(C₂~C₂)シクロアルコキシ基、ハロ(C₂~C₂)シクロアルコキシ基、(C₁~C₂)アル

10

PCT/JP2007/059040

キルチオ基、ハロ(C₁~C₂)アルキルチオ基、(C₃~C₃)シクロアルキルチオ基、ハロ (C₂~C₂)シクロアルキルチオ基、(C₁~C₂)アルキルスルフィニル基、ハロ(C₁~C₂) アルキルスルフィニル基、(C₂~C₂)シクロアルキルスルフィニル基、ハロ(C₂~C₂)シ クロアルキルスルフィニル基、(C,~C,)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C,)アル キルスルホニル基、(C₂~C₂)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(C₂~C₂)シクロア ルキルスルホニル基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカ ルボニル基、(C,~C,)アルコキシカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルコキシカルボニ ル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を環上に有する置換 複素環アミノ基;(C,~C,)アルコキシカルボニル基;又はハロ(C,~C,)アルコキシカ ルボニル基から選択される1~5個の置換基を示す。)で表されるインキサゾリン誘導 体又はその塩、

- (2) Wが酸素原子、硫黄原子、-SO-、又は $-SO_{g}$ ーである(1) に記載のインキサ [0013]ゾリン誘導体又はその塩、
 - (3)Wが-N(R³)-(式中、R³は(1)に同じ。)である(1)に記載のイソキサゾリン誘 導体又はその塩、
 - (4)Wが-C(R⁴)(R⁵)-(式中、R⁵及びR⁶は(1)に同じ。)である(1)に記載のイソキ サゾリン誘導体又はその塩、
 - (5)R²がフルオロ(C₁~C₆)アルキル基である(1)乃至(4)いずれか1つに記載のイ ソキサゾリン誘導体又はその塩、
 - (6) R²がトリフルオロメチル基である(1) 乃至(4) いずれか1 つに記載のイソキサゾリ ン誘導体又はその塩、
 - (7)Xがハロゲン原子又はハロ(C,~C,)アルキル基である(1)乃至(6)いずれか1つ に記載のイソキサゾリン誘導体又はその塩、
 - (8)(1)乃至(7)いずれか1つに記載のインキサゾリン誘導体又はその塩を有効成分 とする有害生物防除剤、
 - (9) 有害生物防除剤が農園芸用殺虫剤である(8) に記載の有害生物防除剤、
 - (10) 有用植物から有害生物を防除するために、(8) 又は(9) に記載の殺虫剤の有 効量を対象植物又は土壌に処理することを特徴とする殺虫剤の使用方法及び、

ig 🦠

11

PCT/JP2007/059040

(11)一般式(XI)

[化2]

(式中、 J^1 は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルホニルオキシ基、 Λ 口 $(C_1 \sim C_4)$ アルキルスルホニルオキシ基、 $-B(OH)_2$ 基、 $-B(OMe)_2$ 基、 $-B(OEt)_2$ 基、4、4、5、5ーテトラメチルー1、3、2ージオキサボランー2ーイル基、 $-Si(OEt)_3$ 基、-ZnCl基、-ZnBr基、-ZnI基、-MgCl基、-MgBr基又は-MgI基を示す。)で表される3、5ービス(トリフルオロメチル)ベンゼン誘導体と一般式(XII)

[化3]

$$J^2$$
 CF_3 (XII)

(式中、 J^2 は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 $-B(OH)_2$ 基、 $-B(OMe)_2$ 基、-B (OEt) $_2$ 基を示す。)で表されるオレフィン類とを、パラジウム、ニッケル等の遷移金属触媒の存在下、クロスカップリングさせることを特徴とする式(IV-1)

[化4]

で表される3,5ービス(トリフルオロメチル) -1-(1-トリフルオロメチルエテニル) ベンゼンの製造方法に関する。

発明の効果

[0014] 本発明によれば、従来技術に比べて優れた性能を有する有害生物防除剤、特に

12

PCT/JP2007/059040

農園芸用殺虫剤を提供できる。

発明を実施するための最良の形態

[0015] 本発明のイソキサゾリン誘導体誘導体の一般式(I)の定義において、各置換基における「ハロ」、「($C_1 \sim C_2$)アルキル」、「($C_1 \sim C_2$)アルコキシ」、「($C_2 \sim C_2$)アルケニル」、「($C_2 \sim C_2$)アルキニル」又は「複素環」等は以下の意味を示す。

「ハロ」又は「ハロゲン原子」とは、塩素原子、臭素原子、沃素原子又はフッ素原子 を示す。「(C, ~C,)アルキル」とは、直鎖又は分岐鎖状の炭素原子数1~6個のアル キルを示し、例えば、メチル、エチル、nープロピル、iープロピル、nーブチル、iーブ チル、sーブチル、tーブチル、nーペンチル、nーへキシル等が挙げられる。「C₃-C₃ シクロアルキル」とは、環状の炭素原子数3~7個のアルキルを示し、例えば、シクロ プロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等が挙げ られる。「(C,~C,)アルコキシ」とは、そのアルキル部位が上記「(C,~C,)アルキル」 であるアルコキシを示し、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、イソブトキ シ、tーブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等が挙げられる。「(C₀~C₀)アル ケニル」とは、少なくとも1個の二重結合を有する直鎖又は分岐鎖状の炭素原子数2 ~6個のアルケニルを示し、例えば、ビニル、1-プロペニル、アリル、1-ブテニル、 2ーブテニル、3ーブテニル、2ーペンテニル、2、4ーペンタジエニル、3ーヘキセニ ル等が挙げられる。「(C_g~C_g)アルキニル」とは、少なくとも1個の三重結合を有する 直鎖又は分岐鎖状の炭素原子数2~6個のアルキニルを示し、例えば、エチニル、2 ープロピニル、1ーブチニル、2ーブチニル、3ーブチニル、2ーペンチニル、3ーヘキ シニル等が挙げられる。又、「 $C_2 \sim C_1$ 」、「 $C_3 \sim C_7$ 」等の数字は炭素原子2個~6個、 3個~10個のように炭素原子数の範囲を示す。更に、上記置換基が連結した基につ いても上記定義を示すことができ、例えば、「ハロ(C₁~C₂)アルキル」の場合は、同 一又は異なっても良い1以上のハロゲン原子により置換された直鎖又は分岐鎖状の 炭素原子数1~6個のアルキル基を示し、例えば、ジフルオロメチル、トリフルオロメチ ル、2、2、2-トリフルオロエチル、パーフルオロヘキシル等が挙げられる。

[0016] 「複素環」とは、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子から選択される1以上のヘテロ原子を有する5又は6員複素環を示し、例えば、ピリジン、ピリジンーNーオキシド、ピ

i 👯

PCT/JP2007/059040

リミジン、ピラジン、ピリダジン、トリアジン、フラン、テトラヒドロフラン、チオフェン、テトラヒドロチオフェン、ピロール、ピロリジン、ピラン、テトラヒドロピラン、チオピラン、テトラヒドロチオピラン、オキサゾール、オキサゾリン、イソオキサゾール、イソキサゾリン、オキサゾリン、オヤサジアゾリン、チアゾール、チアゾリン、イソチアゾール、インチアゾール、インチアゾリン、チアジアゾール、チアジアゾリン、トリアゾール、トリアゾリン、ピラゾリン、ピラゾリン等が挙げられる。

本発明の一般式(I)で表されるインキサゾリン誘導体において、Wが酸素原子、硫 [0017]黄原子、-SO-、又は $-SO_0$ -である場合、 R^1 として好ましくは($C_1 \sim C_2$)アルキル 基、Zにより置換された置換(C,~C,)アルキル基、(C,~C,)シクロアルキル基、Zに より置換された置換(C₃~C₇)シクロアルキル基、(C₃~C₆)アルケニル基、Zにより置 換された置換(C_g~C_g)アルケニル基、(C_g~C_g)アルキニル基、Zにより置換された 置換(C,~C,)アルキニル基、フェニル基、Zにより置換された置換フェニル基、複素 環基又はZにより置換された置換複素環基である。 $Wが-N(R^3)-(R^3$ は前記に同 じ。)である場合、R¹として好ましくは(C¸~C¸)アルキルカルボニル基、Zにより置換 された置換(C₁~C₂)アルキルカルボニル基、(C₁~C₂)アルコキシカルボニル基、Z により置換された置換(C₁~C₂)アルコキシカルボニル基、(C₁~C₂)アルキルチオカ ルボニル基、Zにより置換された置換(C,~C,)アルキルチオカルボニル基、ベンゾイ ル基、Zにより置換された置換ベンゾイル基、複素環カルボニル基、Zにより置換され た置換複素環カルボニル基、モノ(C₁~C₁)アルキルアミノカルボニル基、Zにより置 換された置換モノ(C₁~C₁)アルキルアミノカルボニル基、同一又は異なっても良い ジ(C₁~C₂)アルキルアミノカルボニル基、Zにより置換された同一又は異なっても良 い置換ジ(C₁~C₁)アルキルアミノカルボニル基、フェニルアミノカルボニル基、Zによ り置換された置換フェニルアミノカルボニル基、複素環アミノカルボニル基、Zにより置 換された置換複素環アミノカルボニル基、(C₁~C₁)アルキルスルホニル基、Zにより 置換された置換(C₁~C₁)アルキルスルホニル基、フェニルスルホニル基、Zにより置 換された置換フェニルスルホニル基、モノ(C₁~C₁)アルキルアミノスルホニル基、Z により置換された置換モノ(C₁~C₁)アルキルアミノスルホニル基、同一又は異なって も良いジ(C₁~C₁)アルキルアミノスルホニル基、Zにより置換された同一又は異なっ

14

PCT/JP2007/059040

でも良い置換ジ($C_1 \sim C_0$)アルキルアミノスルホニル基、フェニルアミノスルホニル基 又はZにより置換された置換フェニルアミノスルホニル基である。Wが $-C(R^4)(R^5)$ $-(R^4 \& U R^5)$ は前記に同じ。)である場合、 R^1 として好ましくはハロゲン原子、($C_1 \sim C_0$)アルキル基又はZにより置換された置換($C_1 \sim C_0$)アルキル基である。 R^2 として好ましくはフルオロ $C_1 \sim C_0$ アルキル基であり、特に好ましくはトリフルオロメチル基である。 A^1 、 $A^2 \& U A^3$ として好ましくは窒素原子、C-H & U C-Y Uである。Xとして好ましくはハロゲン原子又はハロ($C_1 \sim C_0$)アルキル基であり、mとして好ましくは1~3の整数であり、特に好ましくは2又は3である。

- [0018] Yとして好ましくはハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C₁~C₆)アルキル基、Zにより置換された(C₁~C₆)アルキル基、(C₁~C₆)アルコキシ基、Zにより置換された(C₁~C₆)アルコキシ基、(C₁~C₆)アルキルスルホニル基、Zにより置換された(C₁~C₆)アルキルスルホニル基、(C₁~C₆)アルキルカルボニル基、Zにより置換された置換(C₁~C₆)アルキルカルボニル基、モノ(C₁~C₆)アルキルカルボニルアミノ基、Zにより置換された置換モノ(C₁~C₆)アルキルカルボニルアミノ基、同一又は異なっても良いジ(C₁~C₆)アルキルカルボニルアミノ基、Zにより置換された同一又は異なっても良い置換された置換フェニルカルボニルアミノ基、複素環カルボニルアミノ基、Zにより置換された置換を表環カルボニルアミノ基、デスにより置換された置換を表別ルボニルアミノ基、スにより置換された置換をして、C₁~C₆)アルキルスルホニルアミノ基、プロースは異なっても良いジ(C₁~C₆)アルキルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基なっても良いジ(C₁~C₆)アルキルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基であり、nとして好ましくは0~2の整数である。
- [0019] 本発明の一般式(I)で表されるインキサゾリン誘導体の塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、燐酸塩等の無機酸塩、酢酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、シュウ酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、パラトルエンスルホン酸塩等の有機酸塩、ナトリウムイオン、カリウムイオン、カルシウムイオン、トリメチルアンモニウム等の無機又は有機の塩基との塩を例示することができる。

15

PCT/JP2007/059040

[0020] 本発明の一般式(I)で表されるインキサゾリン誘導体は、国際公開第05/085216 号パンフレットに記載の方法に準じて製造することができ、例えば下記に図示する製造方法により製造することができるが、これらに限定されるものではない。 製造方法1.

[化5]

(式中、 R^1 、 R^2 、 A^1 、 A^2 、 A^3 、X、Y、W、m、及びnは前記に同じくし、halはハロゲン原子を示す。)

[0021] 即ち、一般式(II)で表されるアルドキシム類を不活性溶媒及び塩基の存在下又は不存在下、ハロゲン化剤を用いてハロゲン化することにより一般式(III)で表されるヒドロキサム酸ハライド類とし、該ヒドロキサム酸ハライド類と一般式(IV)で表されるオレフィン類とを不活性溶媒中で塩基の存在下又は不存在下に反応させることにより、本発明の一般式(I)で表されるイソキサゾリン誘導体を製造することができる。

[0022] [1-1] 一般式(II)→ 一般式(III)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特に限定されず、例えば水;メタノール、エタノール等のアルコール類;ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類;クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類;酢酸エチル、酢酸メチル等のエステル類;テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、メチルセーブチルエーテル、1、2ージメトキシエタン、1、4ージオキサン等の鎖状又は環状エーテル類;アセトニトリル等のニトリル類;N、Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等を例示することができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種以上混合して使用することができる。

- [0023] 本反応で使用できる塩基としては、例えば水素化ナトリウム等のアルカリ金属水素化物;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;無機塩類;ピリジン、DBU(1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデック-7-エン)、トリエチルアミン等の有機塩基等を挙げることができ、その使用量は一般に式(II)で表されるアルドキシム類に対して等モルから過剰モルの範囲で適宜選択して反応を行えばよい。
- [0024] 本反応で使用できるハロゲン化剤としては例えばNークロロコハク酸イミド、Nーブロモコハク酸イミド等のNーハロコハク酸イミド類;次亜塩素酸ナトリウム等の次亜ハロゲンアルカリ金属塩類;次亜塩素酸ーtーブチルエステル等の次亜ハロゲン酸エステル類;塩素ガス等の単体ハロゲン類;塩化スルフリル等を挙げることができ、その使用量は一般に式(II)で表されるアルドキシム類に対して等モルから過剰モルの範囲で適宜選択して反応を行えばよい。
- [0025] 反応温度は−50℃~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは室温~80℃である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~48時間の範囲である。反応終了後、一般式(III)で表されるヒドロキサム酸ハライド類が安定な場合は目的物を含む反応系から常法に従って単離すれば良く、必要に応じて再結晶、カラムクロマトグラフィー等で精製することにより目的物を製造することができるが、単離せずにそのまま次の反応に使用することもできる。一般式(III)で表されるヒドロキサム酸ハライド類が不安定な場合は反応液を精製せずにそのまま次の反応に使用すれば良い。
- [0026] [1-2] 一般式(III)→ 一般式(I)

本反応は国際公開第05/085216号パンフレットに記載の方法に従って目的物を 製造することができる。

本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等のハロゲン化芳香族炭化水素類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類;クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル類;テトラヒドロフ

17

PCT/JP2007/059040

ラン、ジエチルエーテル、メチルtーブチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、1,4 ージオキサン等の鎖状又は環状エーテル類;アセトニトリル等のニトリル類;N,Nー ジメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等を 例示することができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種以上混合して使用するこ とができる。

- [0027] 本反応で使用できる塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属重炭酸塩;ピリジン、N, Nージメチルアニリン、4ー(ジメチルアミノ)ピリジン、DBU(1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデックー7ーエン)、トリエチルアミン、トリブチルアミン等の有機塩基等を挙げることができ、その使用量は一般式(III)で表されるヒドロキサム酸ハライド類に対して等モルから過剰モルの範囲で適宜選択して反応を行えばよい。
- [0028] 反応温度は−50℃~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは室温~80℃である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~100時間の範囲である。本反応は等モル反応であるので一般式(III)で表されるヒドロキサム酸ハライド類及び一般式(IV)で表されるオレフィン類を等モル使用すれば良いが、いずれかの反応剤を過剰に用いても良い。
- [0029] 反応終了後、本発明の一般式(I)で表されるイソキサゾリン誘導体を単離するには、水に溶解する溶媒を用いた場合は、減圧下溶媒を留去し、水を加えた後、水に不溶のベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒;クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素系溶媒;酢酸エチル等のエステル系溶媒で抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウム、無水硫酸マグネシウム等の乾燥剤で乾燥し、減圧下で溶媒を留去すれば良い。水に不溶の溶媒を用いた場合は、反応混合物に水を加えた後分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウム、無水硫酸マグネシウム等の乾燥剤で乾燥し、減圧下で溶媒を留去すれば良い。溶媒留去後得られた残渣を、再結晶、懸濁洗浄、カラムクロマトグラフィー等で精製することにより、本発明の一般式(I)で表されるインキサゾリン誘導体を製造することができる。

18

PCT/JP2007/059040

- [0030] 一般的には、例えば一般式(II)で表されるアルドキシム類1当量に対して1~2当量のN-クロロコハク酸イミド、次亜塩素酸ナトリウム水溶液、次亜塩素酸ーtーブチルエステル、塩素ガス等のハロゲン化剤を用い、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、N,Nージメチルホルムアミド等の溶媒を用い、0℃からこれらの沸点温度の範囲で、10分から2時間反応を行なうことで一般式(III)で表されるヒドロキサム酸ハライド類を得ることができる。次いで、一般式(III)で表されるヒドロキサム酸ハライド類を単離することなく、1~2当量の一般式(IV)で表されるオレフィン類及び1~2当量の炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン等の塩基を添加し、0℃~溶媒の沸点付近の温度の範囲で、10分~24時間反応を行なうのが好ましい。
- [0031] 本発明の原料化合物である一般式(III)で表されるヒドロキサム酸ハライド類及び一般式(IV)で表されるオレフィン誘導体は国際公開第05/085216号パンフレットに記載の方法に従って製造することができる。

[0032] 製造方法2.

本発明の一般式(I)で表されるインキサゾリン誘導体のうち、 $Wが-N(R^3)-(式中 R^3)$ は前記に同じ。)で示される化合物(I-2)及び(I-3)は、例えば下記に図示する製造方法により製造することができるが、これに限定されるものではない。

[化6]

(式中、 R^1 、 R^2 、 A^1 、 A^2 、 A^3 、X、Y、m、n及びhalは前記に同じくし、Qはカルボニル 基又はスルホニル基を示し、 R^6 は($C_1 \sim C_1$)アルキル基、ハロ($C_1 \sim C_1$)アルコキシ基、ハロ($C_1 \sim C_1$)アルコキシ基、フェニル基又は置換フェニル 基を示す。)

•

19

PCT/JP2007/059040

- [0033] 一般式(I-1)で表されるアミン誘導体と一般式(V-1)又は(V-2)で表される酸無水物若しくは酸ハロゲン化物又はスルホン酸無水物若しくはスルホン酸ハロゲン化物とを塩基の存在下、不活性溶媒の存在下又は不存在下に反応させ、一般式(I-2)で表されるアミド誘導体を製造することができる。更に、該アミド誘導体と一般式(VI)で表されるハロゲン化物とを塩基の存在下、不活性溶媒の存在下又は不存在下に反応させ、一般式(I-3)で表されるアミド誘導体を製造することができる。
- [0034] [2-1] 一般式(I-1)→ 一般式(I-2)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等のハロゲン化芳香族炭化水素類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン等のケトン類;クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル類;テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、メチルtープチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、1,4ージオキサン等の鎖状又は環状エーテル類;アセトニトリル等のニトリル類;N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等を例示することができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種以上混合して使用することができる。

- [0035] 本反応で使用できる塩基としては、例えば、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水 素化カリウム等の金属水素化物;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属 水酸化物;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム 、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属重炭酸塩;ピリジン、N, Nージメチルアニリン、4 ー(ジメチルアミノ)ピリジン、DBU(1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデックー7ー エン)、トリエチルアミン、トリブチルアミン等の有機塩基等を挙げることができ、その使 用量は一般式(I-1)で表されるアミン誘導体に対して等モル〜過剰モルの範囲で 適宜選択して反応を行えばよい。
- [0036] 反応温度は-50℃~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは室温~80℃である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~100時間の範囲である。本反応は等モル反応であるので一般式(I-1

)で表されるアミン誘導体及び一般式(V-1)又は(V-2)で表される酸無水物若しくは酸ハロゲン化物又はスルホン酸無水物若しくはスルホン酸ハロゲン化物を等モル使用すれば良いが、いずれかの反応剤を過剰に用いても良い。

20

反応終了後、[1-2]と同様の単離操作を行うことにより、目的化合物を単離することができる。

- [0037] [2-2] 一般式(I-2)→ 一般式(I-3) 本反応は[2-1]に準じて行えば良い。
- [0038] 本発明の原料化合物である一般式(I-1)で表されるインキサゾリン誘導体は国際公開第05/085216号パンフレットに記載の方法に従って目的物を製造することができる。
- [0039] 製造方法3.

本発明の一般式(I)で表されるイソキサゾリン誘導体のうち、Wが-SO-又は-SO-で示される化合物(I-5)は、例えば下記に図示する製造方法により製造することができるが、これに限定されるものではない。

[化7]

(式中、 R^1 、 R^2 、 A^1 、 A^2 、 A^3 、X、Y、m及びnは前記に同じくし、rは1又は2を示す。)

- [0040] 一般式(I-4)で表されるスルフィド誘導体と酸化剤とを不活性溶媒の存在下又は不存在下に反応させることにより一般式(I-5)で表されるスルホキシド誘導体又はスルホン誘導体を製造することができる。
- [0041] 本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類;クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類;水;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;ギ酸、酢

21

PCT/JP2007/059040

酸、トリフルオロ酢酸等の有機酸類;アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン等の極性溶媒等を挙げることができ、これらの不活性溶媒は単独で 又は2種類以上を混合して使用することができる。

[0042] 本反応で使用できる酸化剤としてはm-クロロ安息香酸、過酸化水素、過酢酸等を 挙げることができる。本反応は等モル反応であるので一般式(I-4)で表されるスルフ イド誘導体及び酸化剤を等モル使用すればよいが、いずれかの反応剤を過剰に使 用することもでき、好ましくは酸化剤を過剰に使用するのが良い。反応温度は-50℃ ~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えば良く、好ましくは0℃~25℃の 範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度により一定しないが、数分~48 時間の範囲である。

反応終了後、[1-2]と同様の単離操作を行うことにより、目的化合物を単離することができる。

[0043] 製造方法4.

本発明の一般式(I)で表されるインキサゾリン誘導体のうち、WがN=C(R⁷)NR⁸R⁹で示される化合物は、例えば下記に図示する製造方法により製造することができるが、これに限定されるものではない。

[化8]

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^7 、 R^8 、 R^9 、 A^1 、 A^2 、 A^3 、X、Y、hal、m及びnは前記に同じくし、 R^1 1 は($C_1 \sim C_3$)アルキル基を示す。)

22

PCT/JP2007/059040

一般式(I-1)で表されるアミン誘導体と一般式(VII)で表されるオルトエステル類とを不活性溶媒の存在下又は不存在下に反応させて、一般式(IX)で表されるイミデート誘導体とし、該イミデート誘導体を単離し又は単離せずして、不活性溶媒中で一般式(VIII)で表されるアミン類と反応させることにより一般式(I-6)で表される本発明化合物を製造することができる。

また、一般式(I-1)で表されるアミン誘導体と一般式(VII-1)で表される酸ハロゲン化物とを塩基の存在下、不活性溶媒の存在下又は不存在下に反応させて、一般式(I-7)で表されるアミド誘導体とし、該アミド誘導体を単離し又は単離せずして、不活性溶媒の存在下又は不存在下にハロゲン化剤と反応させて一般式(IX-1)で表されるイミドイルハライド誘導体とし、該イミドイルハライド誘導体を単離し又は単離せずして、不活性溶媒中で一般式(VIII)で表されるアミン類と反応させることにより一般式(I-6)で表される本発明化合物を製造することができる。

[0044] [4-1] 一般式(I-1)→ 一般式(IX)

本反応で使用できるオルトエステル類としては、オルト蟻酸メチル、オルト蟻酸エチル、オルト酢酸メチル、オルト酢酸エチル等の低級脂肪酸の低級アルキルオルトエステルが挙げられるが、これらに限定されるものではない。本反応には、本反応を阻害しない不活性溶媒を使用することもできるが、反応剤であるオルトエステル類を溶媒として使用することが好ましい。

反応温度は室温から使用する不活性溶媒又はオルトエステル類の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは60℃~120℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~100時間の範囲である。本反応は等モル反応であるので一般式(I-1)で表されるアミン誘導体と一般式(VII)で表されるオルトエステル類を等モル使用すれば良いが、オルトエステル類を大過剰使用するのが好ましい。

反応終了後、不活性溶媒又は未反応のオルトエステル類を留去することにより、一般式(IX)で表されるイミデート誘導体を単離することができる。また、必要に応じて完全に留去できないオルトエステル類等をトルエン等を加えて共沸留去することができる。

[0045] [4-2] 一般式(IX)→ 一般式(I-6)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等のハロゲン化芳香族炭化水素類;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール等のアルコール類;テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、メチルセーブチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、1,4ージオキサン等の鎖状又は環状エーテル類;アセトニトリル等のニトリル類;N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、水等の極性溶媒等を例示することができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種以上混合して使用することができる。

反応温度は0℃~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは室温~80℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~100時間の範囲である。本反応は等モル反応であるので一般式(IX)で表されるイミデート誘導体と一般式(VIII)で表されるアミン類を等モル使用すれば良いが、いずれかの反応剤を過剰に使用することもでき、好ましくは一般式(VIII)で表されるアミン類を過剰に使用するのが良い。

反応終了後、目的物を単離するには不活性溶媒を留去し、必要に応じて再結晶、 懸濁洗浄、カラムクロマトグラフィー等で精製すれば良い。

[4-3] 一般式(I-1)→ 一般式(I-7)

本反応は[2-1]と同様に行えば良い。

[4-4] 一般式(I-7)→ 一般式(IX-1)

本反応で使用できるハロゲン化剤としては、オキシ塩化リン、オキシ臭化リン、3塩化リン、5塩化リン、5臭化リン、塩化チオニル、臭化チオニル等を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。ハロゲン化剤の使用量は、一般式(I-7)で表されるアミド誘導体に対して当量~5当量の範囲で適宜選択して使用すれば良いが、好ましくは1.2当量~2当量の範囲である。

本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等のハロゲン化芳香族炭化水素類;アセトン、メチルエチルケ

トン、メチルイソブチルケトン等のケトン類;クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン 化炭化水素類;テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等の環状エーテル類;アセトニト リル等のニトリル類等を例示することができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種 以上混合して使用することができる。

24

反応温度は50℃~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは80~120℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~100時間の範囲である。反応終了後、一般式(IX-1)で表されるイミドイルハライド誘導体は[1-2]と同様の単離操作を行うことにより、単離・精製することができるが、精製せずに不活性溶媒を留去するだけで、次の反応に使用することが好ましい。

[4-5] 一般式(IX-1)→ 一般式(I-6) 本反応は[2-1]と同様に行えば良い。

[0046] 製造方法5.

本発明の一般式(I)で表されるイソキサゾリン誘導体のうち、WがN=C(S¹⁰)₂で示される化合物は、例えば下記に図示する製造方法により製造することができるが、これに限定されるものではない。

[化9]

$$(N)_{m}$$
 R^{2} O N $(Y)_{n}$ CS_{2} $(VI-1)$ $(I-8)$ $(I-8)$ $(I-8)$ $(I-8)$ $(I-8)$

(式中、R²、R¹⁰、A¹、A²、A³、X、Y、hal、m及びnは前記に同じ。)

一般式(I-1)で表されるアミン誘導体を塩基の存在下、不活性溶媒の存在下又は不存在下に二硫化炭素と反応させてジチオラートとし、該ジチオラートを単離することなく一般式(VI-1)で表されるハロゲン化物と反応させることにより一般式(I-8)で表される本発明化合物を製造することができる。

本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特

に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等のハロゲン化芳香族炭化水素類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類;クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル類;テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、メチルセーブチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、1,4ージオキサン等の鎖状又は環状エーテル類;アセトニトリル等のニトリル類;N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、水等の極性溶媒等を例示することができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種以上混合して使用することができる。

- [0047] 本反応で使用できる塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属重炭酸塩;ピリジン、N, Nージメチルアニリン、4ー(ジメチルアミノ)ピリジン、DBU(1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデックー7ーエン)、トリエチルアミン、トリブチルアミン等の有機塩基等を挙げることができ、その使用量は一般式(I-1)で表されるアミン誘導体に対して等モルから過剰モルの範囲で適宜選択して反応を行えばよい。
- [0048] 反応温度は0℃~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは室温~80℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~100時間の範囲である。本反応は等モル反応であるので一般式(I-1)で表されるアミン誘導体、二硫化炭素及び(VI-1)で表されるハロゲン化物を等モル使用すれば良いが、いずれかの反応剤を過剰に用いても良い。

反応終了後、[1-2]と同様の単離操作を行うことにより、目的化合物を単離することができる。

[0049] 製造方法6.

本発明の一般式(I)で表されるイソキサゾリン誘導体のうち、Wが硫黄原子又はW-R¹がSO₂NR¹²R¹⁰で示される化合物は、例えば下記に図示する製造方法により製造することができるが、これに限定されるものではない。

[化10]

26

PCT/JP2007/059040

(式中、 R^1 、 R^2 、 A^1 、 A^2 、 A^3 、X、Y、hal、m及びnは前記に同じくし、 R^{12} 及び R^{12} は同一又は異なっても良く、水素原子、 $(C_1 \sim C_6)$ アルキル基又はZ(Zは前記に同じ。)により置換された $(C_1 \sim C_6)$ アルキル基を示す。)

一般式(I-9)で表されるフッ素化合物とソディウムチオメトキシドとを不活性溶媒の存在下に反応させて一般式(I-4a)で表されるスルフィド誘導体とし、該スルフイド誘導体を単離し又は単離することなく不活性溶媒の存在下に酸化剤と反応させて一般式(I-5a)で表されるスルホキシド誘導体とし、該スルフイド誘導体を単離し又は単離することなくPummerer反応により、一般式(I-10)で表されるチオール誘導体とし、該チオール誘導体を単離し又は単離することなく一般式(VI)で表されるハロゲン化物と塩基及び不活性溶媒の存在下に反応させることにより、一般式(I-4)で表される本発明化合物を製造することができる。

また、一般式(I-10)で表されるチオール誘導体をハロゲン化剤と反応させて一般式(X)で表されるスルホニルハライド誘導体とし、該スルホニルハライド誘導体を単離し又は単離することなく一般式(VIII-1)で表されるアミン類と塩基及び不活性溶媒の存在下に反応させることにより、一般式(I-11)で表される本発明化合物を製造す

WO 2007/125984 ...

27

PCT/JP2007/059040

ることができる。

[0050] [6-1]一般式(I-9)→ 一般式(I-4a)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等のハロゲン化芳香族炭化水素類;テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、メチルセーブチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、1,4ージオキサン等の鎖状又は環状エーテル類;アセトニトリル等のニトリル類;N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、水等の極性溶媒等を例示することができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種以上混合して使用することができる

反応温度は0℃~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは室温~80℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~100時間の範囲である。本反応は等モル反応であるので一般式(I -9)で表されるフッ素化合物及びソディウムチオメトキシドを等モル使用すれば良いが、いずれかの反応剤を過剰に用いても良い。

反応終了後、[1-2]と同様の単離操作を行うことにより、目的化合物を単離することができるが、単離せずに次の反応に用いることもできる。

- [0051] [6-2] 一般式(I-4a) → 一般式(I-5a) 本反応は製造方法3と同様に行えば良い。
- [0052] [6-3]一般式(I-5a)→ 一般式(I-10)

本反応はPummerer反応又はPummerer転位として周知の製造方法であり、公知文献(例えば、Chem. Ber., 43, p. 1401(1910)、Org. React., 40, p. 157 (1991)又はJ. Am. chem. Soc., 106, p. 4186(1984)等を参照。)記載の方法に準じて行うことができる。

- [0053] [6-4]一般式(I-10)→ 一般式(I-4) 本反応は[2-1]と同様に行えば良い。
- [0054] [6-5]一般式(I-10)→ 一般式(X) 本反応は[1-1]と同様に行えば良い。

28

PCT/JP2007/059040

[0055] [6−6]一般式(X)→ 一般式(I−11) 本反応は[2−1]と同様に行えば良い。

[0056] 中間体製造方法1.

本発明化合物の製造中間体である一般式(IV)で表されるオレフィン類のうち、(X)mが3,5-ビス(トリフルオロメチル)基を示し、R²がトリフルオロメチル基を示す化合物(IV-1)は以下に図示する製法により製造することができる。 [化11]

$$J^2$$
 CF_3 (XII)

 F_3C J^1 CF_3 CF_3 (IV-1)

(式中、 J^1 は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルホニルオキシ 基、ハロ $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルホニルオキシ基、 $-B(OH)_2$ 基、 $-B(OMe)_2$ 基、 $-B(OEt)_2$ 基、4, 4, 5, 5-テトラメチルー1, 3, 2-ジオキサボランー2ーイル基、 $-Si(OEt)_3$ 基、-ZnCl基、-ZnBr基、-ZnI基、-MgCl基、-MgBr基又は-MgI基等の脱離基を示す。 J^2 は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 $-B(OH)_2$ 基、 $-B(OMe)_3$ 基、 $-B(OEt)_3$ 基等の脱離基を示す。)

一般式(XI)で表される3,5ービス(トリフルオロメチル)ベンゼン誘導体と一般式(XII)で表されるオレフィン類とを、パラジウム、ニッケル等の遷移金属触媒の存在下、配位子及び塩基の存在下又は不存在下に不活性溶媒中でクロスカップリングさせることにより製造することができる。

本反応は公知文献(例えば、米国特許2909509号公報、J. Org. Chem., 24, p. 238~239(1959)、Chem. Rev., 95, p. 2457(1995)又はBull. Chem. Soc. Jpn., 49, p. 1958(1976)等を参照。)記載の方法に準じて製造することができる。

本反応で使用できる触媒としては、0価若しくは2価の配位状態を有する各種パラ

29

PCT/JP2007/059040

ジウム又はニッケル錯体を挙げることができる。本反応で使用できる配位子としては、トリtーブチルホスフィン、トリシクロヘキシルホスフィン、トリフェニルホスフィン、トリoートリルホスフィン、1,2ービスジフェニルホスフィノエタン、1,3ービスジフェニルホスフィノプタン等のリン配位子、ナフチリジン、テトラメチルエチレンジアミン、8ーオキソキノリン等の含窒素配位子を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。配位子の使用量はパラジウム又はニッケル触媒1モルに対して、0.1~100倍モルの範囲で適宜選択すればよいが、好ましくは2~10倍モルの範囲であるが、配位子を使用せずに反応を行うこともできる。

本反応で使用できる塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属重炭酸塩;ピリジン、N, Nージメチルアニリン、4ー(ジメチルアミノ)ピリジン、DBU(1, 8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデックー7ーエン)、トリエチルアミン、トリブチルアミン等の有機塩基等を挙げることができ、その使用量は一般式(XI)で表される3,5ービス(トリフルオロメチル)ベンゼン誘導体に対して等モルから過剰モルの範囲で適宜選択して反応を行えばよい。

本反応で使用できる不活性溶媒としては、反応を著しく阻害しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類;クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類;水;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類;ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸等の有機酸類;アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン等の極性溶媒等を挙げることができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種類以上を混合して使用することができる。反応温度は−50℃~使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは室温~80℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度によって一定しないが、数分~100時間の範囲である。

[0057] 一般式(I)で表されるイソキサゾリン誘導体の代表的な化合物を第1表乃至第8表に例示するが、本発明はこれらに限定されるものではない。又、表中の「物性値」欄には融点(℃)又は屈折率[n (℃)]を記載した。「物性値」欄にNMRと記載した化合

物については、その¹HNMRデータを第9表に記載した。尚、表中「i-」はイソを、「c-」はシクロを、「Me」はメチル基を、「Et」はエチル基を、「Pr」はプロピル基を、「Ph」はフェニル基を、「Py」はピリジル基を示す。

[0058] [表1-1]

第1表	$(R^2 =$	C	F	3	
-----	----------	---	---	---	--

No.	X	R¹	R ³	Yn	物性値
1-1	3,5-Cl ₂	Н	CF₃CO	Н	1.5222(22.0)
1-2	3,5-Cl ₂	н	CF₃CO	3-CI	151-153
1-3	3,5-Cl ₂	н	CF₃CO	3,5-Cl ₂	59-61
1-4	3,5-Cl ₂	н	CF₃CF₂CO	н	109-111
1-5	3,5~Cl ₂	Ме	CF ₃ CO	н	1.5384(19.8)
1-6	3,5-Cl ₂	н	(CCI ₃ CH ₂ O)CO	Н	161-163
1-7	3,5-Cl ₂	н	MeCO	Н	237-239
1-8	3,5-Cl ₂	Ме	MeCO	н	135-140
1-9	3,5-Cl ₂	н	c-PrCO	Н	117-119
1–10	3,5-Cl ₂	Мө	c-PrCO	н	52-60
1-11	3,5-Cl ₂	н	PhCO	н	188–195
1-12	3,5-Cl ₂	Me	PhCO	Н	1.3220(20.4)
1-13	3,5~Cl ₂	Н	PhCH₂CO	Н	211-214
1-14	3,5-Cl ₂	Н	2-PyCO	н	184-186
1-15	3,5-Cl ₂	Me	PhCH ₂ CO	Н	1.5751(22.5)
1-16	3,5-Cl ₂	Me	2-PyCO	Н	1.5802(22.5)
1-17	3,5-Cl ₂	CH₂CHCH₂	c-PrCO	Н	1.5291(25.5)
1-18	3,5-Cl ₂	MeOCO	c-PrCO	н	61-65
1-19	3,5-Cl ₂	c-PrCO	c-PrCO	н	1.4080(24.7)
1-20	3,5-Cl ₂	PhCO	c-PrCO	н	1.3439(25.7)
1-21	3,5-Cl ₂	н	c-PrCO	3−Me	64-70
1-22	3,5-Cl ₂	Me	c-PrCO	3-Me	1.5431(27.5)
1-23	3,5-Cl ₂	н	CF₃CO	3-Me	1.5240(25.0)
1-24	3,5-Cl ₂	c-PrCO	· c-PrCO	3,5-Br ₂	1.5796(26.6)
1-25	3,5-Cl ₂	н	c-PrCO	3-Br	1.5765(27.7)
1-26	3,5-Cl ₂	c-PrCO	c-PrCO	3-Br	1.5620(27.1)
1-27	3,5-Cl ₂	Me	CF₃CO	3-Me	1.5299(27.1)

[0059] [表1-2]

第1表 (続き)

No.	X	R ¹	R ³	Yn	物性值
1-28	3,5-Cl ₂	Н	Н	3,5-Br ₂	1.6102(27.5)
1-29	3,5-Cl ₂	н	c-PrCO	3−Ph	1.5185(28.2)
1–30	3,5-Cl ₂	Me	c-PrCO	3-Ph	81-85
1-31	3,5-Cl ₂	н	MeOCH₂CO	н	1.5622(26.6)
1-32	3,5-Cl ₂	Н	CICH ₂ CO	н	1.5859(27.6)
1-33	3,5-Cl ₂	Н	MeSCH ₂ CO	н	142-146
1-34	3,5-Cl ₂	Н	MeSO ₂ CH ₂ CO	н	206-208
1~35	3,5-Cl ₂	Н	MeSOCH₂CO	н	78–85
1–36	3,5−Cl ₂	Н	Н	3-MeO	139-140
1-37	3,5−Cl ₂	Н	c-PrCO	3-MeO	179-181
1-38	3,5-Cl ₂	Ме	c-PrCO	3-MeO	1.5425(25.6)
1-39	3,5-Cl ₂	Н	c-PrCS	н	1.5943(26.2)
1-40	3,5-Cl ₂	н	CF₃CO	3-MeO	130–134
1-41	3,5-Cl ₂	Ме	CF ₃ CO	3-MeO	1.5199(26.0)
1-42	3,5-Cl ₂	Н	c-PrCO	3-CN	176-179
1-43	3,5-Cl ₂	Н	PħOCH₂CO	н	167-169
1-44	3,5-Cl ₂	Н	MeOCH₂CO	3-Me	161-163
1-45	3,5-Cl ₂	н	MeOCH₂CO	3-MeO	184-186
1-46	3,5-Cl ₂	Н	MeOCH₂CO	3-Br	148-151
1–47	3,5-Cl ₂	Me	MeOCH₂CO	н	1.5641(25.6)
1-48	3,5-Cl ₂	Ме	MeOCH ₂ CO	3-Me	1.5152(25.6)
1-49	3,5-Cl ₂	Me	MeOCH₂CO	3-MeO	1.5339(25.6)
1-50	3,5-Cl ₂	Me	MeOCH₂CO	3-Br	1.5480(25.6)
1-51	3,5-Cl ₂	Н	2−PyCH₂CO	Н	187-192
1-52	3,5-Cl ₂	Н	3-PyCH₂CO	н	218-220
1-53	3,5-Cl ₂	Н	2−PyCH₂CO	3-Me	147-150
1-54	3,5-Cl ₂	Н	3-PyCH₂CO	3−Me	159-162
1-55	3,5-Cl ₂	Н	2−PyCH₂CO	3-MeO	86-92
1-56	3,5-Cl ₂	Н	3−PyCH₂CO	3-MeO	141-145
1-57	3,5-Cl ₂	Н	TriazolyICH₂CO	Н	1.5744(27.0)
1-58	3,5-Cl ₂	н	4-PySCO	Н	172-174
1-59	3,5-Cl ₂	н	4–PySCH₂CO	3-Me	68-74
1-60	3,5-Cl ₂	Н	4-PySCH₂CO	3-MeO	1.5802(27.5)
1-61	3,5-Cl ₂	н	4-PyCO	Н	1.5468(25.7)

[0060] [表1-3]

第1表 (続き)

No.	X	R ^t	R³	Yn	物性値
1-62	3,5-Cl ₂	Ме	1−TriazolyICH₂CO	Н	1.5699(25.7)
1-63	3,5-Cl ₂ .	Н	3-PyCO	Н	168-170
1-64	3,5-Cl ₂	Ме	CICH₂CO	Н	1.5581(25.7)
1-65	3,5-Cl ₂	Ме	Н	Н	119–121
1-66	3,5-Cl ₂	Мө	2-PyCH₂CO	H	1.5703(27,2)
1-67	3,5-Cl ₂	Ме	3-PyCH₂CO	Н	1.5801(27.2)
1-68	3,5-Cl ₂	Мө	4–PyCH₂CO	Н	1.5809(27.2)
1-69	3,5-Cl ₂	Ме	Me	Н	1.5718(26.8)
1-70	3,5~Cl₂	Н	СНО	H	209-213
1-71	3,5-Cl ₂	Me	СНО	Н	135-138
1-72	3,5-Cl ₂	Н	MeNHCS	Н	1.5792(26.8)
1-73	3,5-Cl ₂	Н	н	CI	153–155
1-74	3,5-Cl ₂	Н	2−PySCH₂CO	Н	1.5739(24.6)
1-75	3,5-Cl ₂	Н .	CHS	Н	1.5568(24.6)
1-76	3,5-Cl₂	Ме	CN	Н	180-181
1-77	3,5-Cl₂	HCO	MeCO	H	1.5230(25.2)
1-78	3,5-Cl₂	Н	Me₂NCH₂CO	Н	173–176
1-79	3,5~Cl ₂	Н	MorpholinoCH₂CO	Н	165-167
1-80	3,5-Cl ₂	Н	PhMeNCH₂CO	Н	181-185
1-81	3,5-(CF ₃) ₂	Н	MeOCH₂CO	Н	127-128
1-82	3,5-(CF ₃) ₂	Н	c-PrCO	Н	1.4145(24.7)
1-83	3,5-(CF ₃) ₂	Н	2-PyCO	Н	159-162
1-84	3,5-(CF ₃) ₂	Н	3-PyCO	Н	203–207
1-85	3,5-(CF ₃) ₂	Н	СНО	н	176-178
1-86	$3,5-(CF_3)_2$	Н	н	Н	1.4416(20.7)
1-87	3,5-(CF ₃) ₂	Ме	CHO	Н	145–146
1-88	3,5-Cl ₂	Н	CHO	3-CN	191–193
1-89	3,5-(CF ₃) ₂	Н	MeCO	H	1.4769(20.7)
1-90	3,5-(CF ₃) ₂	Ме	MeCO	H	1.4961(20.3)
1-91	3,5-(CF ₃) ₂	Н	MeCS	Н	1.5427(21.6)
1-92	3,5-Cl ₂	Н	MeSO ₂	Н	1.5514(20.6)
1-93	3,5-Cl ₂	н	PhSO₂	Н	68-74
1-94	3,5-Cl ₂	Me	MeSO₂	н	137-139
1-95	3,5-Cl ₂	Ме	PhSO₂	Н	1.4425(23.2)

[0061] [表1-4]

•

33

PCT/JP2007/059040

第1表(続き)

1-96	No.	Х	R ¹	R ³	Yn	物性值
1-97						
1-98		i		<u> </u>		
1-99						_
1-100	1			• •		
1-101 3,5-Cl ₂			IVIE	•		
1-102 3,5-Cl ₂ - Me ₂ NCH= 3-MeO 1.5269(24.9)		_	_	_		
1-103		•	-	_		
1-104		_	_	_		
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		-	-	_		
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		_	_			-
1-107 3.5-Cl ₂	1-105	_	-		3-MeO	1.5823(27.5)
1-108	1-106	3,5-Cl ₂	_	Et ₂ N(Me)C=	H	1.5729(27.5)
1-109	1-107	3,5-Cl ₂	-	Morpholino(Me)C=	Н	154-158
1-110	1-108	3,5-Cl ₂	-	EtMeN(Me)C=	Н	1.5990(28.1)
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-109	3,5-Cl ₂	-	Pyrrolidino(Me)C=	Н	1.5106(28.1)
1-112 3,5-Cl ₂ - Pyrrolldino(c-Pr)C= H 112-117 1-113 3,5-Cl ₂ - PhCH ₂ (Me)N(c-Pr)C= H 1.6059(28.1) 1-114 3,5-Cl ₂ - Morpholino(c-Pr)C= H 1.5888(28.1) 1-115 3,5-Cl ₂ - 4-Acetylpiperazino(c-Pr)C= H 1.5919(28.1) 1-116 3,5-Cl ₂ - Et ₂ N(MeOCH ₂)C= H 1.5797(28.1) 1-117 3,5-Cl ₂ - Pyrrolidino(MeOCH ₂)C= H 1.5848(28.1) 1-118 3,5-Cl ₂ - Pyrrolidino(MeOCH ₂)C= H 1.5945(28.1) 1-119 3,5-Cl ₂ - Morpholino(MeOCH ₂)C= H 1.5917(28.1) 1-120 3,5-Cl ₂ - MorpholinoCH= H 1.5929(28.1) 1-121 3,5-Cl ₂ - PyrrolidinoCH= H 1.5972(28.1) 1-122 3,5-Cl ₂ - PyrrolidinoCH= H 1.5905(26.3) 1-123 3,5-Cl ₂ - PyrrolidinoCH= 3-Br	1-110	3,5-Cl ₂	-	4-Acetylpiperazino(Me)C=	Н	235–239
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-111	3,5-Cl ₂	_	Piperidino(Me)C=	Н	1.6000(28.1)
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-112	3,5-Cl ₂	_	Pyrrolidino(c-Pr)C=	Н	112~117
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-113	3,5-Cl ₂		PhCH₂(Me)N(c−Pr)C=	Н	1.6059(28.1)
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-114	3,5-Cl ₂	_	Morpholino(c-Pr)C=	Н	1.5888(28.1)
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-115	3,5-Cl ₂	-	4-Acetylpiperazino(c-Pr)C=	Н	1.5919(28.1)
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1~116	3,5-Cl ₂	_	Et ₂ N(MeOCH ₂)C=	3-Me	1.5797(28.1)
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-117	3,5-Cl ₂	-	Et ₂ N(MeOCH ₂)C=	Н	1.5848(28.1)
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-118	3,5-Cl ₂	_	Pyrrolidino(MeOCH ₂)C=	Н	1.5945(28.1)
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-119	3,5-Cl ₂	_	Morpholino(MeOCH ₂)C=	Н	1.5917(28.1)
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-120	3,5-Cl ₂	-	MorpholinoCH=	Н	1.5829(28.1)
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1-121	3,5-Cl ₂	_	Et ₂ NCH=	Н	1.5972(28.1)
1-124 3,5-Cl ₂ - PyrrolidinoCH= 3-Br 1.6002(26.3) 1-125 3,5-Cl ₂ - MorpholinoCH= 3-Br 1.5935(26.3) 1-126 3,5-Cl ₂ - PiperidinoCH= 3-Br 1.6093(26.3) 1-127 3,5-Cl ₂ - MeHNCH= H 143-147 1-128 3,5-Cl ₂ - Me ₂ NCH= 3-Cl 1.6330(27.0)	1-122	3,5-Cl ₂	_	PyrrolidinoCH=	н	1.5870(28.1)
1-125 3,5-Cl ₂ - MorpholinoCH= 3-Br 1.5935(26.3) 1-126 3,5-Cl ₂ - PiperidinoCH= 3-Br 1.6093(26.3) 1-127 3,5-Cl ₂ - MeHNCH= H 143-147 1-128 3,5-Cl ₂ - Me ₂ NCH= 3-Cl 1.6330(27.0)	1-123	3,5-Cl ₂	_	Me ₂ NCH=	3-Br	1.5905(26.3)
1-125 3,5-Cl ₂ - MorpholinoCH= 3-Br 1.5935(26.3) 1-126 3,5-Cl ₂ - PiperidinoCH= 3-Br 1.6093(26.3) 1-127 3,5-Cl ₂ - MeHNCH= H 143-147 1-128 3,5-Cl ₂ - Me ₂ NCH= 3-Cl 1.6330(27.0)	1-124	3,5-Cl ₂	_	PyrrolidinoCH=	3-Br	1.6002(26.3)
1-126 3,5-Cl ₂ - PiperidinoCH= 3-Br 1.6093(26.3) 1-127 3,5-Cl ₂ - MeHNCH= H 143-147 1-128 3,5-Cl ₂ - Me ₂ NCH= 3-Cl 1.6330(27.0)	1-125	3,5-Cl ₂	_	MorpholinoCH=	3-Br	1.5935(26.3)
1-127 3,5-Cl ₂ - MeHNCH= H 143-147 1-128 3,5-Cl ₂ - Me ₂ NCH= 3-Cl 1.6330(27.0)	1-126	3,5-Cl ₂	-	PiperidinoCH=	3-Br	1.6093(26.3)
1-128 3,5-Cl ₂ - Me ₂ NCH= 3-Cl 1.6330(27.0)	1-127	_	_	MeHNCH=	Н	
	1-128	i -	_	Me ₂ NCH=	3-CI	1.6330(27.0)
	1-129	3,5-Cl ₂	_		3-CI	1.5903(27.0)

[0062] [表1-5]

34

PCT/JP2007/059040

第1表 (続き)

No.	Х	R¹	R³ .	Yn	物性値
1-130	3,5-Cl ₂	-	MorpholinoCH=	3-CI	1.6001(27.0)
1-131	3,5-Cl ₂	-	PiperidinoCH=	3-CI	1.6037(27.0)
1-132	3,5-Cl ₂	-	MeONHCH=	Н	158-160
1-133	3,5-Cl ₂		PhMeNCH=	Н	127-129
1-134	3,5-Cl ₂	_	PhCH₂ONHCH=	Н	1,6005(26.0)
1-135	3,5-Cl ₂	-	4-EthylpiperazinoCH=	Н	134-137
1-136	3,5-Cl ₂	_	ThiomorpholinoCH=	Н	177-180
1-137	3,5−Cl ₂	-	4-OxothiomorpholinoCH=	Н	1.6001(25.9)
1-138	3,5−Cl₂		PiperazinoCH=	Н	1.5829(25.2)
1-139	3,5-Cl ₂	-	4-(PhCO)piperazinoCH=	H	1.5641(25.6)
1-140	3,5-Cl ₂	-	4-(PhSO ₂)piperazinoCH=	H	225-230
1-141	3,5-Cl ₂	-	4-(Ph)piperazinoCH=	Н	1.4906(24.6)
1-142	3,5-Cl ₂		4-(4-CF ₃ -Ph)piperazinoCH=	Н	184-186
1-143	3,5-(CF ₃) ₂	-	Me₂NCH=	Н	1.5628(22.2)
1-144	$3,5-(CF_3)_2$	_	MorpholinoCH=	Н	149-151
1-145	3,5-Cl ₂	-	Me₂NCH=	3-CN	1.6032(20.2)
1-146	3,5-Cl ₂	-	MorpholinoCH≃	3-CN	95-100
1-147	3,5-(CF ₃) ₂	_	HC≡CCH₂MeNCH=	Н	1.5328(20.3)
1-148	3,5-(CF ₃) ₂	_	MeOCH₂CH₂MeNCH=	Н	1.5321(20.3)
1-149	3,5-(CF ₃) ₂	_	NCCH ₂ CH ₂ MeNCH=	H	1.5674(20.3)
1-150	3,5-(CF ₃) ₂	_	2−PyCH₂CH₂MeNCH=	Н	1.5447(20.3)
1-151	3,5-Cl ₂	_	HC≣CCH₂MeNCH≕	Н	1.6077(19.0)
1-152	3,5-Cl ₂		MeOCH₂CH₂MeNCH=	H	1.5761(19.0)
1-153	3,5-Cl ₂	_	NCCH₂CH₂MeNCH=	Н	1.5971(19.0)
1–154	3,5-Cl ₂	-	2−PyCH₂CH₂MeNCH=	Н	1.6100(19.0)
1-155	3,5-Cl ₂	_	PhCH=	Н	128-132
1-156	3,5-Cl ₂	-	(MeS)₂C=	Н	1.6234(27.0)
1-157	3,5-Cl ₂	-	3-PyCH=	Н	160-163
1-158	3,5-Cl ₂	_	4-PyCH=	H	159-162
1-159	$3,5-(CF_3)_2$	~	(MeS)₂C=	H	1.5474(20.3)
1-161	3,5-Cl ₂	-	HC≡CCH₂MeNCH=	3-CN	1.5592(20.2)
1-162	3,5-Cl ₂		NCCH₂CH₂MeNCH=	3-CN	1.5629(20.2)
1-163	3,5-Cl ₂		2-PyCH₂CH₂MeNCH=	3-CN	1.5941(20,2)

[0063] [表2-1]

WO 2007/125984...

35

PCT/JP2007/059040

第2表 (R²=CF₃)

77 C AX \	K -Cr ₃)				
No.	Xm	Yn	W	R¹	物性値
2-1	3,5-Cl ₂	H	SO ₂	Me	180-181
2–2	3,5-Cl ₂	Н	S	CF₃	111-112
2-3	3,5-Cl ₂	Н	S	Ме	117-118
2-4	3-Cl-5-SMe	Н	S	Ме	80-81
2-5	3,5-Cl ₂	н	so	Me	1.5653(23.0)
2–6	3-CI-5-SO₂Me	Н	SO ₂	Me	NMR
2-7	3,5-Cl ₂	Н	SO ₂	CF₃	147-148
2-8	3,5-Cl ₂	Н	so	CF₃	160-161
2-9	3,5-Cl ₂	3-Br	S	Me	156-157
2-10	3,5-Cl ₂	3-Me	S	Me	117–118
2–11	3,5-Cl ₂	3-F	S	Me	126-127
2-12	3,5−Cl₂	Н	S	Et	77-78
2-13	3~CI-5~SMe	3–Me	S	Me	1.6190(23.0)
2-14	3,5−Cl ₂	Н	SO ₂	N(Me) ₂	1.5525(23.0)
2-15	3,5-Cl ₂	н	SO ₂	Et	142-143
2-16	3,5-Cl ₂	н	so	Et	136–137
2-17	3,5-Cl ₂	3-Me	SO ₂	Me	185–186
2-18	3,5-Cl ₂	3-Me	so	Me	NMR
2-19	3-Cl-5-SO₂Me	3−Me	SO ₂	Me	172-173
2-20	3,5-Cl₂	3-Me	SO ₂	2-PyCH ₂ NH	NMR
2-21	3,5-Cl ₂	3−Me	SO ₂	N(Me) ₂	158-159
2-22	3,5-Cl ₂	3−Me	S	2-PyCH₂	NMR
2-23	3,5−Cl₂	3-CI	S	Me	150-151
2-24	3,5-Cl ₂	3-F	SO ₂	Me	179–180
2-25	3,5-Cl ₂	3-F	so	Me	131-132
2-26	3,5-Cl ₂	3-Ci	SO ₂	Me	198-199
2-27	3,5-Cl ₂	3-CI	so	Ме	139-140

[0064] [表2-2]

第2表 (続き)

No.	Xm	Yn	W	R'	物性値
2-28	3,5-Cl ₂	3-Br	SO ₂	Me	182-183
2~29	3,5-Ci ₂	3–Br	so	Me	· NMR
2-30	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	S	Me	152-153
2-31	3,5-Ci ₂	3-CN	S	Me	178-179
2-32	3,5-Cl ₂	3-PhO	S	Ме	102-103
2-33	3-CI-5-SMe	3-PhO	S	Me	93-94
2-34	3,5-Cl ₂	3,5-F ₂	S	Me	128-129
2-35	3,5-Cl ₂	3-F-5-SMe	S	Me	139-140
2-36	3,5-Cl ₂	3-OMe	S	Ме	139-140
2-37	3−CI - 5−SMe	3-ОМө	S	Ме	127-128
2-38	3,5-Cl ₂	3-PhO	S	Ме	1.6005(23.0)
2-39	3,5-Cl ₂	3-(4-CF ₃ O-Ph)	S	Ме	1.5767(23.0)
2-40	3,5-Cl ₂	3-(3-CF ₃ O-Ph)	S	Ме	1.5745(23.0)
. 2-41	3,5-Cl ₂	3-(2-CF ₃ O-Ph)	S	Me	1.5765(23.0)
2-42	3,5-F ₂	Н	S	Ме	140-141
2-43	3-F-5-SMe	Н	S	Me	82-83
2-44	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	SO ₂	Me	169-170
2-45	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	SO	Me	187–188
2–46	3,5-Cl ₂	3-CN	SO ₂	Me	228-229
2-47	3,5-Cl ₂	3-CN	so	Ме	159-160
2–48	3,5−Cl ₂	3-PhO	SO ₂	Me	185–186
2-49	3,5-Cl ₂	3-PhO	SO	Me	NMR
2-50	3,5-Cl ₂	3,5-F ₂	SO ₂	Me	200–201
2-51	3,5−Cl₂	3,5-F ₂	so	Me	192-193
2-52	3,5-Cl ₂	3-OMe	SO₂	Me	170–171
2-53	3,5−Cl₂	3-QMe	so	Me	NMR
2-54	3,5-F₂	Н	SO ₂	Ме	187–188
2-55	3-F-5-SO₂Me	н	SO ₂	Me	160-161
2-56	3,5–(Me)₂	, н	S	Me	99-100
2-57	3,5–(Me) ₂	н	so	Ме	120–121
2-58	3,5–(Me)₂	Н	SO ₂	Me	167-168
2-59	3,5-(CF ₃) ₂	н	s	Me	99-100
2–60	3,5-Cl ₂	3-OCF ₃	S	Me	147-148

[0065] [表2-3]

37

PCT/JP2007/059040

第2表 (続き)

· No.	Xm	Yn	W	R¹	物性値
2-61	3,5-Cl ₂	3-NO ₂	S	Ме	189-190
2-62	3,5-(CF ₃) ₂	Н	SO ₂	Ме	194-195
2-63	3,5-(CF ₃) ₂	Н	so	Me	130-131
2-64	3,5−Cl ₂	3-OCF ₃	SO ₂	Ме	166-167
2-65	3,5-Cl ₂	3-OCF ₃	so	Ме	132-133
2-66	3,5~Cl ₂	3-NO ₂	SO ₂	Ме	223-224
2-67	3,5-Cl ₂	3-NO ₂	SO	Ме	190–193
2-68	3,4,5-F ₃	Н	S	Ме	155 –156
2-69	3,4,5-F ₃	Н	SO ₂	Мe	136-137
2-70	3,4,5-F ₃	Н	SO	Me	168-169
2-71	3,5-(CF ₃) ₂	3-F	S	Ме	116-117
2-72	3,5-(CF ₃) ₂	3-CI	S	Me	123-124
2-73	3,5-(CF ₃) ₂	3-Br	S	Ме	138-139
2-74	3,5-(CF ₃) ₂	3-Me	S	Me	121-122
2-75	3,5-(CF ₃) ₂	3-CF ₃	S	Ме	164-165
2-76	3,5-(CF ₃) ₂	3-CN	S	Ме	152-153
2-77	3,5-(CF ₃) ₂	3-F	SO ₂	Ме	177-178
2-78	3,5-(CF ₃) ₂	3 - F	SO	Ме	139-140
2-79	3,5-(CF ₃) ₂	3-CI	SO ₂	Ме	148-149
2-80	3,5-(CF ₃) ₂	3-CI	so	Me	128-129
2-81	3,5-(CF ₃) ₂	3-Br	SO ₂	Ме	124-125
2-82	3,5-(CF ₃) ₂	3-Br	so	Me	117-118
2-83	3,5-(CF ₃) ₂	3−Me	SO₂	Me	174-175
2-84	3,5-(CF ₃) ₂	3−Me	SO	Me	118–119
2-85	3,5-(CF ₃) ₂	3-CF ₃	SO ₂	Me	151-152
2-86	3,5-(CF ₃) ₂	3-CF ₃	so	Me	110-111
2-87	3,5-(CF ₃) ₂	3-CN	SO ₂	Me	179-180
2-88	3,5-(CF ₃) ₂	3-CN	so	Me	163-164
2-89	3,5-Cl ₂	н	S	CHF ₂	86-87
2-90	3,5−Cl₂	н	SO ₂	CHF₂	
2-91	3,5−Cl₂	н	so	CHF₂	
2-92	3,5-(CF ₃) ₂	н	S	CHF₂	103-104
2-93	3,5-(CF ₃) ₂	Н	SO ₂	CHF₂	159-160

[0066] [表2-4]

第2表 (続き)

No.	Xm	Yn	W	R¹	物性値
2-94	3,5-(CF ₃) ₂	Н	SO	CHF ₂	126-127
2-95	3,5-Cl ₂	3−Me	S	CHF₂	
2-96	3,5-Cl ₂	3−Me	SO ₂	CHF ₂	
2-97	3,5-Cl ₂	3-Me	SO	CHF ₂	
2-98	3,5-Cl ₂	3 -B r	\$	CHF ₂	
2-99	3,5−Cl ₂	3-Br	SO ₂	CHF ₂	
2-100	3,5Cl ₂	3–Br	so	CHF₂	
2-101	3,5-Cl ₂	3-CN	S	CHF ₂	
2-102	3,5-Cl ₂	3-CN	SO ₂	CHF ₂	
2-103	3,5-Cl ₂	3-CN	SO	CHF ₂	
2-104	$3,5-(CF_3)_2$	н	SO	Et	·
2-105	3,5-(CF ₃) ₂	н	SO ₂	Et	173-174

[0067] [表3-1]

WO 2007/125984 ..

39

PCT/JP2007/059040

一般式
$$(I-13)$$
 (X) m $_{2}$ R^{2} O N $_{2}$ (Y) n $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{5}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{7}$

第3表 (R²=CF₃)

		.	Υ		
No.	Xm	Yn	W	R ¹	物性值
3-1	3,5-Cl ₂	Н	0	CF ₃	40–41
3-2	3,5-Cl ₂	Н	0	CHF ₂	96-97
3-3	3,5-Cl ₂	3,6-(OMe),	0	Me	137-138
3-4	3,5Cl ₂	Н	0	4-CF _s -Ph	100-101
3-5	3,5-Cl ₂	3-Me	0	CHF₂	102-103
3-6	3,5-Cl ₂	Н	0	CH₂CF ₃	105-106
3-7	3,5-Cl ₂	3-Me	0	CH₂CF₃	124-125
3–8	3,5-Cl ₂	Н	0	CF ₂ CHF ₂	86-87
3–9	3,5-Cl ₂	3−Me	0	CF ₂ CHF ₂	NMR
3–10	3,5-Cl ₂	3-Me	0	C(Me)CF ₃	1.5287(23.0)
3-11	3,5-Cl ₂	3-Me	0	CH2CH=CCI2	1.5790(23.0)
3-12	3,5-Cl ₂	3-OMe	0	CHF₂	107-108
3-13	3,5-Cl ₂	н	0	Me	99-100
3-14	3,5-Cl ₂	F	0	CF ₃	72-73
3-15	3,5-Cl ₂	н	0	4-CF ₃ O-Ph	1.5557(23.0)
3-16	3,5-Cl ₂	н	0	CH₂OMe	78-79
3–17	3,5-Cl ₂	3∽Me	0	2-PyCH ₂	135-136
3-18	3,5-F ₂	н	0	CHF ₂	72-73
3-19	3,5-(Me) ₂	н	0	CHF ₂	61-62
3-20	3,5-(CF ₃) ₂	н	0	CHF₂	86–87
3-21	3,4,5-F ₃	н	0	CHF₂	1.5068(23.0)
3-22	3,5-Cl ₂	3-F	0	CHF ₂	108-109
3-23	3,5-Cl ₂	3-CI	0	CHF ₂	86–87
3-24	3,5-Cl ₂	3 – Br	0	CHF ₂	109–110
3-25	3,5-Cl ₂	3-0Et	0	CHF ₂	121-122
3-26	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	0	CHF ₂	119-120
3-27	3,5-Cl ₂	3-CN	0	CHF ₂	125-126

[0068] [表3-2]

第3表(続き)

No.	Xm	Yn	W	R¹	物性値
3-28	3,5-(CF ₃) ₂	3-F	. 0	CHF₂	123-124
3-29	3,5-(CF ₃) ₂	3-CI	0	CHF ₂	80–81
3-30	3,5-(CF ₃) ₂	3 -B r	0	CHF₂	127-128
3-31	3,5-(CF ₃) ₂	3 - Me	0	CHF ₂	90-91
3-32	3,5-(CF ₃) ₂	Н	0	CF₂CHF₂	65–66
3-33	3,5-F ₂	3-F	0	CHF ₂	79–80
3-34	3,5-F ₂	3-CI	0	CHF ₂	65-66
3-35	3,5-F ₂	3-Br	0	CHF ₂	98-99
3-36	3,5-F ₂	3−Me	0	CHF ₂	91-92
3-37	3,5-F ₂	H	0	CF ₂ CHF ₂	63-64
3-38	3,5-(CF ₃) ₂	3-CN	0	CHF ₂	110-111
3-39	3,5-F ₂	3-CN	0	CHF ₂	128-129
3-40	3,4,5-F ₃	3–Br	0	CHF₂	1.5113(23.0)
3-41	3,4,5-F ₃	3-CN	0	CHF₂	133-134
3-42	3,5-Cl ₂	3-F	0	CF₂CHF₂	
3-43	3,5-Cl ₂	3-CI	0	CF ₂ CHF ₂	
3-44	3,5-Cl ₂	3-Br	. 0	CF ₂ CHF ₂	
3-45	3,5-Cl ₂	3-CN	0	CF ₂ CHF ₂	
3-46	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	0	CF ₂ CHF ₂	

[0069] [表4]

41

PCT/JP2007/059040

一般式
$$(I-13)$$
 (X) m $_{2}$ R^{2} O N $_{2}$ (Y) n $_{3}$ $(I-13)$

第4表 (R²=CF₃)

No.	Xm	Yn	W-R ¹	
4-1	3,5-Cl ₂	Н	CF₃	106-107
4-2	3,5-Cl ₂	2-F	CF₃	124-125
4-3	3,5-(CF ₃) ₂	н	CF ₃	128-129
4-4	3,5-F ₂	н	CF₃	83-84
4–5	3,5-Cl ₂	н	CF₂CHFCF₃	
4-6	3,5-Cl ₂	2-Me	CF₃	
4-7	3,5-Cl ₂	2,3-Me ₂	CF _s	
4-8	3,5-Cl ₂	3,5-Me ₂	CF ₃	·
4–9	3,5-Cl ₂	2,6-Me ₂	CF₃	
4-10	3,5-Cl ₂	H	i–C₃F₁	
4-11	3,5-Cl ₂	2,3-F ₂	CF₃	
4-12	3,5-Cl ₂	3,5-F ₂	CF₃	
4-13	3,5-Cl ₂	2,6-F ₂	CF _s	
4-14	3,5Cl ₂	2-CI	CF ₃	
4-15	3,5-Cl ₂	3-CI	CF ₃	
4-16	3,5-Cl ₂	3,5-CI ₂	CF₃	
4-17	3,5-Cl ₂	2,6-C ! 2	CF ₃	
4–18	3,5-Cl ₂	2-OMe	CF ₃	
4-19	3,5-Cl ₂	3-OMe	CF₃	
4–20	3,5-Cl ₂	2,3-(OMe) ₂	CF₃	
4-21	3,5-Cl ₂	2,6-(OMe) ₂	CF ₃	
4-22	3,5-Cl ₂	2-CF ₃	CF ₃	
4-23	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	CF₃	
4-24	3,5-Cl ₂	2,3-(CF ₃) ₂	CF₃	
4–25	3,5-Cl ₂	$3.5-(CF_3)_2$	CF₃	
4–26	3,5-Cl ₂	2-OCF ₃	CF ₃	
4-27	3,5-Cl ₂	2,3-(OCF ₃) ₂	CF ₃	

[0070] [表5]

42

PCT/JP2007/059040

第5表 (R²=CF₃)

No.	Xm	Yn	W-R ¹	物性値
5-1	3,5-Cl ₂	Н	CF ₃	
5-2	3,5-Cl₂	2-Me	CF ₃	
5–3	3,5-Cl ₂	3−Me	CF ₃	
5-4	3,5−Cl₂	5−Me	CF₃	
5-5	3,5-CI ₂	2 -F	CF ₃	
5–6	3,5−Cl ₂	3-F	CF₃	
5-7	3,5-Cl ₂	5-F	CF ₃	
5-8	3,5-Cl ₂	2-Cl	CF ₃	1,5333 (23.0)
5-9	3,5-Cl ₂	· 3-C1	CF₃	
5-10	3,5-Cl ₂	5-Cl	CF₃	
5-11	3,5-Cl ₂	2-OMe	CF₃	
5-12	3,5-Cl ₂	3-QMe	CF₃	
5-13	3,5−Cl ₂	5-OMe	CF₃	·
5-14	3,5−Cl₂	2-CF ₃	CF₃	
5-15	3,5−Cl₂	3−CF ₃	CF₃	·
5-16	3,5-Cl₂	5-CF ₃	CF ₃	
5-17	3,5Gl₂	2−OCF₃	CF₃	
5-18	3,5−Cl ₂	3−OCF ₃	CF ₃	·
5-19	3,5-Cl ₂	5−OCF₃	CF₃	

[0071] [表6-1]

43

PCT/JP2007/059040

第6表 (R²=CF₃)

73.0.35 (16	O 1 3/	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
No.	Xm	Yn	W	RI	物性値
6–1	3,5-Cl ₂	Н	0	CF ₃	
6-2	3,5-Cl ₂	н	0	CHF₂	
6-3	3,5-Cl ₂	Н	0	CH₂CF₃	
6-4	3,5Cl ₂	Н	0	CF ₂ CHF ₂	
6–5	3,5-Cl ₂	2-Me	0	CF₃	
6-6	3,5−Cl₂	3–Me	0	CF₃	
6-7	3,5-Cl ₂	5–Me	0	CF₃	
6-8	3,5−Cl ₂	2-F	0	CF₃	
6-9	3,5-Cl ₂	3-F	0	CF ₃	
6-10	3,5-Cl ₂	5–F	0	CF₃	
6-11	3,5~Cl₂	2-Cl	0	CF₃	
6-12	3,5-Cl ₂	3-Ci	0	CF ₃	
6-13	3,5−Cl ₂	5-CI	0	CF ₃	
6-14	3,5Cl₂	2-OMe	0	CF ₃	
6-15	3,5-Cl ₂	3−OMe	0	CF ₃	
6-16	3,5-Cl ₂	5-OMe	0	CF ₃	
6-17	3,5-Cl ₂	2-CF ₃	0	CF ₃	
6-18	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	0	CF ₃	
6-19	3,5-Cl ₂	5-CF ₃	0	CF ₃	
6-20	3,5-Cl ₂	2-OCF ₃	0	CF ₃	
6-21	3,5-Cl ₂	3-OCF ₃	0	CF ₃	
6-22	3,5-Cl ₂	5-OCF ₃	0	CF ₃	
6-23	3,5-Cl ₂	Н	S	Ме	
6-24	3,5-Ci ₂	Н	S	CF₃	
6-25	3,5-Cl ₂	н	S	CHF₂	
6-26	3,5-Cl ₂	н	S	CH₂CF₃	
6-27	3,5-Cl ₂	Н	S	CF _z CHF _z	

[0072] [表6-2]

44

PCT/JP2007/059040

第6表(続き)

No.	Xm	Yn	W	R1	物性値
6-28	3,5-Cl ₂	2-Me	S	Ме	
6-29	3,5-Cl ₂	3−Me	S	Me	
6-30	3,5-Cl ₂	5–Me	S	Me	
6-31	3,5-Cl ₂	2-F	S	Me	
6-32	3,5−Cl ₂	3-F	S	Me	
6-33	3,5-Cl ₂	5-F	S	Me	
6-34	3,5-Cl ₂	2-CI	S	Me	
6–35	3,5-Cl ₂	3-CI	S	Ме	
6-36	3,5-Cl ₂	5-CI	S	Me	
6-37	3,5-Cl ₂	2-OMe	S	Me	
6-38	3,5−Cl ₂	3-ОМе	S	Ме	
6-39	3,5-Cl ₂	5-OMe	S	Me	
6-40	3,5-Cl ₂	2-CF ₃	S	Me	
6-41	3,5-CI ₂	3-CF₃	S	Me	
6-42	3,5-Cl ₂	5-CF ₃	S	Ме	
6-43	3,5-Cl ₂	2-OCF ₃	S	Me	
6-44	3,5-Cl ₂	3-OCF ₃	S	Me	
6–45	3,5-Cl ₂	5-OCF ₃	S	Me	• :
6-46	3,5-Cl ₂	Н	so	Me	•
6-47	3,5-Cl ₂	н	SO	CF ₃	
6-48	3,5-Cl ₂	н	so	CHF ₂	
6-49	3,5-Cl ₂	Н	so	CH₂CF₃	
6-50	3,5-Cl ₂	Н	so	CF₂CHF₂	,
6-51	3,5-Cl ₂	2-Me	so	Me	
6-52	3,5-Cl ₂	3–Me	so	Me	
6-53	3,5-Cl ₂	5-Me	SO	Me	
6-54	3,5-Cl ₂	2-F	SO	Me	
6-55	3,5−Cl ₂	3-F	so	Me	
6-56	3,5−Cl₂	5-F	SO	Ме	
6–57	3,5-Cl ₂	2-CI	so	Me	
6–58	3,5−Cl₂	3-CI	SO	Me	
6-59	3,5−Cl₂	5CI	so	Me	
6-60	3,5-Cl ₂	2-OMe	SO	Me	

[0073] [表6-3]

45

PCT/JP2007/059040

第6表 (続き)

No.	Xm	Yn	W	R1	物性值
6-61	3,5−Cl ₂	3-ОМе	SO	Me	
6-62	3,5-Cl ₂	5-OMe	SO	Me	
6-63	3,5-Cl ₂	2-CF ₃	SO	Me	
6-64	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	so	Me	
6-65	3,5-Cl ₂	5-CF ₃	so	Ме	
6-66	3,5−Cl₂	2-OCF ₃	SO	Me ·	
6-67	3,5-Cl₂	3-OCF ₃	so	Ме	
6-68	3,5-CI ₂	5-OCF ₃	SO	Me	
6-69	3,5-CI ₂	Н	SO₂	Me	
6-70	3,5Cl ₂	Н	SO ₂	CF ₃	
6-71	3,5-Cl ₂	Н	SO ₂	CHF₂	
6-72	3,5-Cl ₂	Н	SO₂	CH₂CF₃	
6-73	3,5-Cl ₂	н	SO₂	CF₂CHF₂	
6-74	3,5-Cl ₂	2–Me	SO ₂	Me	
6-76	3,5-Cl ₂	3–Ме	SO ₂	Me	
6-77	3,5-Cl ₂	5 – Me	SO ₂	Me	
6-78	3,5-Cl ₂	2–F	SO ₂	Me	
6-79	3,5-Cl ₂	3-F	SO _z	Me	
6-80	3,5-Cl ₂	5-F	SO ₂	Me	
6-81	3,5-Cl ₂	2-CI	SO ₂	Me	
6-82	3,5-Cl ₂	3-CI	SO ₂	Me	
6-83	3,5 ⁻ Cl₂	5–CI	SO ₂	Me	
6-84	3,5−Cl ₂	2-OMe	SO ₂	Ме	
6-85	3,5-Cl ₂	3-OMe	SO ₂	Ме	
6-86	3,5-Cl ₂	5-OMe	SO ₂	Ме	
6-87	3,5-Cl ₂	2-CF ₈	SO ₂	Ме	
6–88	3,5−Cl ₂	3−CF₃	SO ₂	Me	
6-89	3,5-Cl ₂	5−CF₃	SO ₂ .	Me	
6-90	3,5-Cl ₂	2-OCF ₃	SO ₂	Me	
6-91	3,5−Cl ₂	3-OCF ₃	SO ₂	Me	
6-92	3,5-Cl ₂	5-OCF ₃	SO ₂	Me	

[0074] [表7]

46

PCT/JP2007/059040

第7表 (R²=CF₃)

No.	Xm	Yn	W-R¹	物性值
7-1	3,5-Cl ₂	Н	CF ₃	
7–2	3,5-Cl ₂	2-Me	CF ₃	
7-3	3,5-Cl ₂	3−Me	CF₃	
7–4	3,5-Cl ₂	6-Me	CF₃	
7–5	3,5-Cl ₂	2-F	CF₃	•
7–6	3,5-Cl ₂	3-F	CF₃	
7-7	3,5-Cl ₂	5-F	CF ₃	
7-8	3,5-Cl ₂	2-C1	CF₃	
7-9	3,5-Cl ₂	3-CI	CF₃	
7–10	3,5-C1 ₂	6–CI	CF₃	
7-11	3,5-Cl ₂	2-OMe	CF ₃	
7–12	3,5-Cl ₂	3-OMe	CF ₃	
7–13	3,5-Ci ₂	6-OMe	CF ₃	1
7-14	3,5-Cl ₂	2-CF ₃	CF ₃	
7-15	3,5-Cl ₂	3-CF,	CF₃	
7-16	3,5-Cl ₂	6-CF ₃	CF ₃	
7-17	3,5−Cl₂	2-OCF ₃	CF₃	
7-18	3,5-Cl ₂	3-OCF ₃	CF₃	·
7-19	3,5-Cl ₂	6-OCF ₃	CF ₃	

[0075] [表8-1]

47

PCT/JP2007/059040

$$(X)$$
 (X) (X)

第8表 (R²=CF₃)

No.	Χm	Yn	W	R¹	物性値
8-1	3,5-Cl ₂	Н	0	CF ₃	
8-2	3,5−Cl ₂	Н	0	CHF₂	
8-3	3,5~Cl₂	Н	0	CH₂CF₃	120-121
8-4	3,5-Cl ₂	Н	0	GF₂GHF₂	
8-5	3,5−Cl₂	2–Me	0	CF ₃	
8-6	3,5-Cl ₂	3–Me	0	CF₃	
8-7	3,5-Cl ₂	6-Me	0	CF ₃	
8-8	3,5-Cl ₂	2-F	0	. CF ₃	·
8-9	3,5-Cl ₂	3-F	0	CF₃	
8-10	3,5−Cl ₂	5-F	0	CF₃	
8-11	3,5−Cl₂	2-CI	0	CF ₃	
8-12	3,5-Cl ₂	3–CI	0	CF₃	
8-13	3,5-Cl ₂	6-Cl	0	CF ₃	
8-14	3,5-Cl ₂	2-OMe	0	CF ₃	
8-15	3,5-Cl ₂	3-OMe	0	CF ₃	
8-16	3,5-Cl ₂	6−OMe	0	CF₃	
8-17	3,5-Cl ₂	2-CF ₃	0	CF ₃	
8-18	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	0	CF₃	
8-19	3,5-Cl ₂	6-CF ₃	0	CF ₃	
8-20	3,5-Cl ₂	2-OCF ₃	0	CF ₃	
8-21	3,5-Cl ₂	3-OCF ₃	0	CF ₃	
8-22	3,5-Cl,	6-OCF ₃	0	CF ₃	
8-23	3,5-Cl ₂	н	s	Me	109-110
8-24	3,5-Cl ₂	н	S	CF ₃	
8-25	3,5-Cl ₂	н	S	CHF₂	
8-26	3,5-Cl,	н	S	CH₂CF₃	
8-27	3,5-Cl ₂	Н	S	CF ₂ CHF ₂	•

[0076] [表8-2]

第8表(続き)

No.	Xm	Yn	W	R ¹	物性値
8-28	3,5-Cl ₂	2-Me	S	Me	
8-29	3,5−Cl ₂	3−Me	S	Me	
8-30	3,5−Cl ₂	6-Me	\$	Me	
8-31	3,5−Cl ₂	2-F	S	Me	•
8-32	3,5−Cl₂	3-F	S	Me	
8-33	3,5-Cl ₂	5-F	S	Ме	
8-34	3,5−Cl₂	2-CI	S	Me	
8-35	3,5-Cl ₂	3-C1	\$	Me	
8-36	3,5-Cl ₂	5-Cl	\$	Ме	
8-37	3,5−Cl ₂	2-OMe	S	Me	•
8-38	3,5−Cl ₂	3-ОМе	S	Me	
8-39	3,5~Cl₂	5-OMe	S	Me	•
8-40	3,5−Cl ₂	2-CF ₃	\$	Ме	
8-41	3,5−Cl ₂	3−CF ₃	S	Ме	
8-42	3,5-Cl _z	5-CF ₃	\$	Ме	
8-43	3,5-Cl ₂	2-OCF ₃	S	Ме	
8-44	3,5-Cl ₂	3-OCF ₃	S	Ме	e e
8-45	3,5-Cl ₂	5-OCF ₃	S	Ме	•
8-46	3,5-Cl ₂	н	SO	Ме	
8-47	3,5-Cl ₂	н	so	CF₃	
8-48	3,5 −Cl₂	Н	SO	CHF ₂	•
8-49	3,5-Cl ₂	н	SO	CH₂CF₃	
8-50	3,5-Cl ₂	н	so	CF₂CHF₂	
8-51	3,5Cl₂	2-Me	SO	Ме	
8-52	3,5-Cl ₂	3−Me	so	Me	
8-53	3,5-Cl ₂	5-Me	SO	Ме	·
8-54	3,5-Cl ₂	2-F	so [*]	Me	
8-55	3,5-Cl ₂	3-F	so	Me	
8-56	3,5-Cl ₂	5-F	so	Me	·
8-57	3,5-Cl ₂	2-CI	SO	Me	
8-58	3,5-Cl ₂	3-CI	so	Me	
8-59	3,5-Cl ₂	5-CI	so	Me	
8-60	3,5-Cl ₂	2-OMe	SO	Ме	

[0077] [表8-3]

49

PCT/JP2007/059040

第8表 (続き)

No.	Xm	Yn	W	R ¹	物性値
8-61	3,5−Cl ₂	3-OMe	SO	Me	
8-62	3,5−Cl₂	5-OMe	so	Me	
8-63	3,5−Cl ₂	2-CF ₃	so	Me	
8-64	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	so	Me	
8-65	3,5−Cl ₂	5−CF₃	SO	Me	
8-66	3,5-Cl ₂	2-OCF ₃	so	Ме	
8-67	3,5−Cl ₂	3-OCF ₃	so	Me	
8-68	3,5−Cl₂	5-OCF₃	so	Me	
8-69	3,5−Cl ₂	н	SO ₂	Ме	
8-70	3,5-Cl ₂	н	SO ₂	CF₃	
8-71	3,5-Cl ₂	н	SO ₂	CHF₂	
8-72	3,5-Cl ₂	н	SO ₂	CH₂CF₃	
8-73	3,5-Cl ₂	н	SO ₂	CF,CHF,	
8-74	3,5-Cl ₂	2−Me	SO₂	Me	
8-76	3,5-Cl ₂	3-Me	SO ₂	Me	
8-77	3,5-Cl ₂	5-Me	SO _z	Me	
8-78	3,5~Cl₂	2-F	SO ₂	Me	
8-79	3,5-Cl ₂	3-F	SO ₂	Me	
8-80	3,5−Cl ₂	5–F	SO ₂	Me	
8-81	3,5-Cl ₂	2-CI	SO ₂	Me	
8-82	3,5−Cl ₂	3-CI	SO ₂	Me	
8-83	3,5-Cl ₂	5-CI	SO ₂	Me	
8-84	3,5−Cl ₂	2-OMe	SO ₂	Me	
8-85	3,5-CI ₂	3-OMe	SO ₂	Me	
8-86	3,5−Cl ₂	5-OMe	SO ₂	Me	
8-87	3,5-Cl ₂	2-CF ₃	SO ₂	Me	
8-88	3,5-Cl ₂	3-CF ₃	SO ₂	Me	
8-89	3,5-Cl ₂	5-CF ₃	SO ₂	Me	
8-90	3,5-CI ₂	2-OCF ₃	SO ₂	Me	
8-91	3,5-Cl ₂	3-OCF ₃	SO ₂	Me	
8-92	3,5-Cl ₂	5-0CF ₃	SO ₂	Me	

[0078] [表9]

第9表

化合物No.	¹H−NMR(CDCl3/TMS,δ值ppm)
2-9	7.58(1H,d), 7.51(2H,s), 7.50(1H,dd), 7.42(1H.t), 5.95(1H,tt), 4.07(1H,d), 3.69(1H,d), 2.31(3H,s)
2-18	7.78(1H, d), 7.75(1H, d), 7.69(1H, dt), 7.54(1H, m), 7.47(1H, m), 7.06(1H, t), 4.12(1H, d), 3.75(1H, d), 2.79(3H, d), 3.08(3H, s)
2-20	8.48(1H, d), 8.04(1H, d), 7.49-7.60(3H, m), 7.43(1H, t), 7.17(1H, dd), 7.08(1H, d), 6.12(1H, t), 4.23(2H, d), 4.05(1H, d), 3.67(1H, d), 2.71(3H, s)
2-22	8.55(1H, s), 7.62(1H, dt), 7.50(2H, d), 7.43(1H, d), 7.35-40(3H, m), 7.29(1H, t), 7.17(1H, dd), 4.30(2H, s), 4.04(1H, d), 3.66(1H, d), 2.34(3H, s)
2-29	9.02(1H, d), 7.94(1H, dd), 1.82(1H, m), 7.51(2H, d), 7.44(1H, t), 4.09(1H, d), 3.71(1H, d), 2.84(3H, d)
2-49	8.00(1H, d), 7.41-7.48(6H, m), 7.23(2H, dd), 7.05(2H, d), 4.02(1H, dd), 3.63(1H, dd), 2.90(3H, d)
2-53	7.89(1H, d), 7.51(2H, d), 7.44(1H, d), 7.44(1H, dd), 7.26(1H, dd), 4.11(1H, dd), 3.96(3H, s), 3.73(1H, dd), 2.80(3H, d)

- [0079] 本発明の一般式(I)で表されるイソキサゾリン誘導体を有効成分として含有する有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤は水稲、果樹、野菜、その他の作物及び花卉類を加害する各種農林、園芸、貯穀害虫や衛生害虫或いは線虫等の害虫防除に適しており、例えばリンゴコカクモンハマキ(Adoxophyes orana fasciata)、チャノコカクモンハマキ(Adoxophyes sp.)、リンゴコシンクイ(Grapholita inopinata)、ナシヒメシンクイ(Grapholita molesta)、マメシンクイガ(Leguminivora glycinivorella)、クワハマキ(Olethreutes mori)、チャノホソガ(Caloptilia thevivora)、リンゴホソガ(Caloptilia zachrysa)、キンモンホソガ(Phyllonorycter ringoniella)、ナシホソガ(Spulerrina astaurota)、モンシロチョウ(Piers rapae crucivora)、オオタバコガ類(Heliothis sp.)、コドリンガ(Laspey resia pomonella)、コナガ(Plutella xylostella)、リンゴヒメシンクイ(Argyresthia conjugella)、モモシンクイガ(Carposina niponensis)、ニカメイガ(Chilo suppressalis)、コブノメイガ(Cnaphalocrocis medinalis)、チャマダラメイガ(Ephestia elutelia)、クワノメイガ(Glyphodes pyloalis)、サンカメイガ(Scirpophaga incertulas)、イチモンジセセリ(Parnara guttata)、アワヨトウ(Pseudaletia separata)、
- [0080] イネヨトウ (Sesamla inferens)、ハスモンヨトウ (Spodoptera litura)、シロイチモジョトウ (Spodoptera egigua) 等の鱗翅目害虫、フタテンヨコバイ (Macrosteles fascifrons)、ツマグロヨコバイ (Nephotettix cincticeps)、トビイロウンカ (Nilaparvata lugens)、セジロウン

カ(Sogatella furcifera)、ミカンキジラミ(Diaphorina citri)、ブドウコナジラミ(Aleurolob us taonabae)、タバココナジラミ(Bemisia tabaci)、オンシツコナジラミ(Trialeurodes va porariorum)、ニセダイコンアブラムシ(Lipaphis erysimi)、モモアカアブラムシ(Myzus persicae)、ツノロウムシ(Ceroplastes ceriferus)、ミカンワタカイガラムシ(Pulvinaria a urantii)、ミカンマルカイガラムシ(Pseudaonidia duplex)、ナシマルカイガラムシ(Coms tockaspis perniciosa)、ヤノネカイガラムシ(Unaspis yanonensis)等の半翅目害虫、ネグサレセンチュウ(Pratylenchus sp.)、ヒメコガネ(Anomala rufocuprea)、マメコガネ(Popilla japonica)、タバコシバンムシ(Lasioderma serricorne)、

- [0081] ヒラタキクイムシ (Lyctus brunneus)、ニジュウヤホシテントウ (Epilachna vigintioctopun ctata)、アズキゾウムシ (Callosobruchus chinensis)、ヤサイゾウムシ (Listroderes costi rostris)、コクゾウムシ (Sitophilus zeamais)、ワタミゾウムシ (Anthonomus grandis gran dis)、イネミズゾウムシ (Lissorhoptrus oryzophilus)、ウリハムシ (Aulacophora femorali s)、イネドロオイムシ (Oulema oryzae)、キスジノミハムシ (Phyllotreta striolata)、マツノキクイムシ (Tomicus piniperda)、コロラドポテトビートル (Leptinotarsa decemlineata)、メキシカンビーンビートル (Epilachna varivestis)、コーンルートワーム類 (Diabrotica sp.)等の甲虫目害虫、ウリミバエ (Dacus (Zeugodacus) cucurbitae)、ミカンコミバエ (Dacus (Bactrocera) dorsalis)、イネハモグリバエ (Agromyza oryzae)、タマネギバエ (Deli a antiqua)、タネバエ (Dalia platura)、ダイズサヤタマバエ (Asphondylis sp.)、イエバエ (Musca domestica)、アカイエカ (Culex pipiens pipiens)等の双翅目害虫、ミナミネグサレセンチュウ (Pratylenchus coffeae)、ジャガイモシストセンチュウ (Glabodera rost chiensis)、
- [0082] ネコブセンチュウ (Meloidogyne sp.)、ミカンネセンチュウ (Tylenchulus semipenetrans)、ニセネグサレセンチュウ (Aphelenchus avenae)、ハガレセンチュウ (Aphelenchoide s ritzemabosi) 等のハリセンチュウ目害虫、ミカンハダニ (Panonychus citri)、リンゴハダニ (Panonychus uimi)、ニセナミハダニ (Tetranychus cinnabarinus)、カンザワハダニ (Tetranychus kanzawal Kishida)、ナミハダニ (Tetranychus urticae Koch)、チャノナガサビダニ (Acaphylla theae)、ミカンサビハダニ (Aculops pelekassi)、チャノサビダニ (Calacarus carinatus)、ナシサビダニ (Epitrimerus pyri) 等のダニ目害虫に対して

PCT/JP2007/059040

強い殺虫効果を有するものである。

また、ミゾガシラシロアリ科 (Rhinotermitidae) のイエシロアリ(Coptotermes formosan us Shiraki)、ヤマトシロアリ(Reticulitermessperatus (Kolbe))、北アメリカに生息するR eticulitermes hesperus、Reticulitermes tibialis、Reticulitermes flavipes等、地中海沿 岸に生息するReticulitermes lucifugus、Reticulitermes santonensis等、アメリカカンザ イシロアリ(Incisitermes minor (Hagen)) やシロアリ科(termitidae) のタイワンシロアリ(Odontotermes formosanus (Shiraki))、レイビシロアリ科 (Kalotermitidae) のダイコクシ ロアリ(Cryptotermes domesticus (Haviland)) 及びオオシロアリ科 (Termopsidae) のHo dotermopsis jzponica (Holmgren)等の家屋、建材類、家具類、皮革類、繊維類、ビニ ール加工品、電線・ケーブル等に加害する全ての白蟻類に対して低薬量で顕著な 殺蟻効果を有するものである。又、アリ科 (Formicidae) のイエヒメアリ (Monomorium ph araoni Linnes)、ヒメアリ (Monomorium nipponense Wheeler)、ミカドオオアリ (Campon otus kiusiuensis Santschi)、クロヤマアリ(Formica japonica Motschulsky)、クロクサア リ(Lasius fuliginosus (Latreille))等や北アメリカに生息するファイヤーアント(Solenops is richteri、Solenopsis invicta、Solenopsis geminata(F))等の農作物又は公園等の公 共施設や家屋に侵入し、人に加害する蟻類に対しても低薬量で顕著な殺蟻効果を 有するものである。

- 更に、本発明の一般式(I)で表されるイソキサゾリン誘導体は、牛、馬、羊等の家畜、犬、猫等のペットの他、マウス、ラット、ハムスター、リス等のげっ歯目動物、ウサギ目動物、フェレット等の食肉目動物、アヒル、ニワトリ、ハト等の鳥類の外部寄生虫に対しても使用でき、例えばネコノミ(Ctenocephalides felis)、イヌノミ(Ctenocephalides canis)、ケオプスネズミノミ(Xenopsylla cheopis)等のノミ目害虫、フタトゲチマダニ(Haemaphyxalis longicornis)、オウシマダニ(Boophilus microplus)等のダニ目害虫、ウシジラミ(Haematopinus eurysternus)、ヒツジジラミ(Damalinia ovis)等のシラミ目害虫等の外部寄生虫に対しても強い殺虫効果を有するものである。
- [0084] 本発明の一般式(I)で表されるインキサゾリン誘導体を有効成分とする有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤は、水田作物、畑作物、果樹、野菜、その他の作物及び花卉等に被害を与える前記害虫に対して顕著な防除効果を有するので、害虫の発

生が予測される時期に合わせて、害虫の発生前又は発生が確認された時点で育苗施設、水田、畑、果樹、野菜、その他の作物、花卉等の種子、水田水、茎葉又は土壌等の栽培担体等に処理することにより本発明の農園芸用殺虫剤の所期の効果が奏せられるものである。中でも、作物、花卉等の育苗土壌、移植時の植え穴土壌、株元、灌漑水、水耕栽培における栽培水等に処理して、土壌を介し又は介さずして根から本発明化合物を吸収させることによるいわゆる浸透移行性を利用した施用が好ましい使用形態である。また、近年、遺伝子組み換え作物(除草剤耐性作物、殺虫性タンパク産生遺伝子を組み込んだ害虫耐性作物、病害に対する抵抗性誘導物質産生遺伝子を組み込んだ病害耐性作物、食味向上作物、保存性向上作物、収量向上作物など)、昆虫性フェロモン(ハマキガ類、ヨトウガ類の交信攪乱剤など)、天敵昆虫などを用いたIPM (総合的害虫管理)技術が進歩しており、本発明の有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤はそれらの技術と併用、あるいは体系化して用いることができる。

[0085] 本発明の有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤を使用できる植物は特に限定されるものではないが、例えば以下に示した植物が挙げられる。

穀類(例えば、稲、大麦、小麦、ライ麦、オート麦、トウモロコシ等)、豆類(大豆、小豆、そら豆、えんどう豆、インゲン豆、落花生等)、果樹・果実類(林檎、柑橘類、梨、葡萄、桃、梅、黄桃、胡桃、栗、アーモンド、バナナ、イチゴ等)、葉・果菜類(キャベツ、トマト、ホウレンソウ、ブロッコリー、レタス、タマネギ、ネギ、ピーマン、ナス、ペッパー等)、根菜類(ニンジン、馬鈴薯、サツマイモ、サトイモ、大根、蓮根、カブ、ゴボウ、ニンニク等)、加工用作物(棉、麻、ビート、ホップ、サトウキビ、テンサイ、オリーブ、ゴム、コーヒー、タバコ、茶等)、ウリ類(カボチャ、キュウリ、マクワウリ、スイカ、メロン等)、牧草類(オーチャードグラス、ソルガム、チモシー、クローバー、アルファルファ等)、芝類(高麗芝、ベントグラス等)、香料等鑑賞用作物(ラベンダー、ローズマリー、タイム、パセリ、胡椒、生姜等)、花卉類(キク、バラ、カーネーション、蘭等)、庭木(イチョウ、サクラ類、アオキ等)、林木(トドマツ類、エゾマツ類、松類、ヒバ、杉、桧等)等の植物に使用できる。

[0086] 本発明の有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤は各種害虫を防除するためにそ

PCT/JP2007/059040

のまま、又は水等で適宜希釈し、若しくは懸濁させた形で害虫あるいは線虫防除に 有効な量を当該害虫および線虫の発生が予測される植物に使用すればよく、例えば 果樹、穀類、野菜等において発生する害虫および線虫に対しては茎葉部に散布す る他に、種子の薬剤への浸漬、種子粉衣、カルパー処理等の種子処理、土壌全層 混和、作条施用、床土混和、セル苗処理、植え穴処理、株元処理、トップドレス、イネ の箱処理、水面施用等、土壌等に処理して根から吸収させて使用することもできる。 加えて、養液(水耕)栽培における養液への施用、くん煙あるいは樹幹注入等による 使用もできる。

54

更に、本発明の有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤は、そのまま、又は水等で 適宜希釈し、若しくは懸濁させた形で害虫防除に有効な量を当該害虫の発生が予 測される場所に使用すればよく、例えば貯穀害虫、家屋害虫、衛生害虫、森林害虫 等に散布する他に、家屋建材への塗布、くん煙、ベイト等として使用することもできる

種子処理の方法としては、例えば、液状又は固体状の製剤を希釈又は希釈せずし [0087] て液体状態にて種子を浸漬して薬剤を浸透させる方法、固形製剤又は液状製剤を 種子と混和、粉衣処理して種子の表面に付着させる方法、樹脂、ポリマー等の付着 性の担体と混和して種子にコーティングする方法、植え付けと同時に種子付近に散 布する方法等が挙げられる。

当該種子処理を行う「種子」とは、植物の繁殖に用いられる栽培初期の植物体を意 味し、例えば、種子の他、球根、塊茎、種芋、株芽、むかご、鱗茎、あるいは挿し木栽 培用の栄養繁殖用の植物体を挙げることができる。

本発明の使用方法を実施する場合の植物の「土壌」又は「栽培担体」とは、作物を 栽培するための支持体、特に根を生えさせる支持体を示すものであり、材質は特に 制限されないが、植物が生育しうる材質であれば良く、いわゆる土壌、育苗マット、水 等であっても良く、具体的な素材としては例えば、砂、軽石、バーミキュライト、珪藻土 、寒天、ゲル状物質、高分子物質、ロックウール、グラスウール、木材チップ、バーク 等であっても良い。

作物茎葉部又は貯穀害虫、家屋害虫、衛生害虫若しくは森林害虫等への散布方 [8800]

法としては、乳剤、フロアブル剤等の液体製剤又は水和剤もしくは顆粒水和剤等の 固形製剤を水で適宜希釈し、散布する方法、粉剤を散布する方法、又はくん煙等が 挙げられる。

土壌への施用方法としては、例えば、液体製剤を水に希釈又は希釈せずして植物体の株元または育苗用苗床等に施用する方法、粒剤を植物体の株元又は育苗のための苗床等に散布する方法、播種前または移植前に粉剤、水和剤、顆粒水和剤、粒剤等を散布し土壌全体と混和する方法、播種前または植物体を植える前に植え穴、作条等に粉剤、水和剤、顆粒水和剤、粒剤等を散布する方法等が挙げられる。

[0089] 水稲の育苗箱への施用方法としては、剤型は、例えば播種時施用、緑化期施用、移植時施用などの施用時期により異なる場合もあるが、粉剤、顆粒水和剤、粒剤等の剤型で施用すればよい。培土との混和によっても施用することができ、培土と粉剤、顆粒水和剤又は粒剤等との混和、例えば、床土混和、覆土混和、培土全体への混和等することができる。単に、培土と各種製剤を交互に層状にして施用してもよい。水田への施用方法としては、ジャンボ剤、パック剤、粒剤、顆粒水和剤等の固形製剤、フロアブル、乳剤等の液体状製剤を、通常は、湛水状態の水田に散布する。その他、田植え時には、適当な製剤をそのまま、あるいは、肥料に混和して土壌に散布、注入することもできる。また、水口や灌漑装置等の水田への水の流入元に乳剤、フロアブル等の薬液を利用することにより、水の供給に伴い省力的に施用することもできる。

[0090] 畑作物においては、播種から育苗期において、種子又は植物体に近接する栽培 担体等へ処理ができる。畑に直接播種する植物においては、種子への直接処理の 他、栽培中の植物の株元への処理が好適である。粒剤を用いて散布処理又は水に 希釈あるいは希釈しない薬剤を液状にて潅注処理を行うこと等ができる。粒剤を播種 前の栽培担体と混和させた後、播種するのも好ましい処理である。

移植を行う栽培植物の播種、育苗期の処理としては、種子への直接処理の他、育苗用苗床への、液状とした薬剤の潅注処理又は粒剤の散布処理が好ましい。また、定植時に粒剤を植え穴に処理したり、移植場所近辺の栽培担体に混和することも好ましい処理である。

PCT/JP2007/059040

本発明の農園芸用殺虫剤は、農薬製剤上の常法に従い使用上都合の良い形状に製剤して使用するのが一般的である。

即ち、一般式(I)で表される光学活性フタルアミド誘導体はこれらを適当な不活性 担体に、又は必要に応じて補助剤と一緒に適当な割合に配合して溶解、分離、懸濁 、混合、含浸、吸着若しくは付着させて適宜の剤型、例えば懸濁剤、乳剤、液剤、水 和剤、顆粒水和剤、粒剤、粉剤、錠剤、パック剤等に製剤して使用すれば良い。

- [0091] 本発明で使用できる不活性担体としては固体又は液体の何れであっても良く、固体の担体になりうる材料としては、例えばダイズ粉、穀物粉、木粉、樹皮粉、鋸粉、タバコ茎粉、クルミ殻粉、ふすま、繊維素粉末、植物エキス抽出後の残渣、粉砕合成樹脂等の合成重合体、粘土類(例えばカオリン、ベントナイト、酸性白土等)、タルク類(例えばタルク、ピロフィライト等)、シリカ類(例えば珪藻土、珪砂、雲母、ホワイトカーボン(含水微粉珪素、含水珪酸ともいわれる合成高分散珪酸で、製品により珪酸カルシウムを主成分として含むものもある。)、活性炭、イオウ粉末、軽石、焼成珪藻土、レンガ粉砕物、フライアッシュ、砂、炭酸カルシウム、燐酸カルシウム等の無機鉱物性粉末、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニリデン等のプラスチック担体、硫安、燐安、硝安、尿素、塩安等の化学肥料、堆肥等を挙げることができ、これらは単独で若しくは二種以上の混合物の形で使用される。
- [0092] 液体の担体になりうる材料としては、それ自体溶媒能を有するものの他、溶媒能を有さずとも補助剤の助けにより有効成分化合物を分散させうることとなるものから選択され、例えば代表例として次に挙げる担体を例示できる。これらは単独で若しくは2種以上の混合物の形で使用され、例えば水、アルコール類(例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール、ブタノール、エチレングリコール等)、ケトン類(例えばアセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、ジイソブチルケトン、シクロヘキサノン等)、エーテル類(例えばエチルエーテル、ジオキサン、セロソルブ、ジプロピルエーテル、テトラヒドロフラン等)、脂肪族炭化水素類(例えばケロシン、鉱油等)、芳香族炭化水素類(例えばベンゼン、トルエン、キシレン、ソルベントナフサ、アルキルナフタレン等)、ハロゲン化炭化水素類(例えば酢酸エチル、ジイソプピルフタレート、ジ素、塩素化ベンゼン等)、エステル類(例えば酢酸エチル、ジイソプピルフタレート、ジ

ブチルフタレート、ジオクチルフタレート等)、アミド類(例えばジメチルホルムアミド、 ジエチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド等)、ニトリル類(例えばアセトニトリル等)、 ジメチルスルホキシド類等を挙げることができる。

[0093] 補助剤として代表的なものを次に例示するが、これらの補助剤は目的に応じて使用され、単独で、ある場合は二種以上の補助剤を併用し、又ある場合には全く補助剤を使用しないことも可能である。

有効成分化合物の乳化、分散、可溶化及び/又は湿潤の目的で、例えばポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリールエーテル、ポリオキシエチレン高級脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン樹脂酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート、アルキルアリールスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸縮合物、リグニンスルホン酸塩、高級アルコール硫酸エステル等の界面活性剤を使用することができる。

有効成分化合物の分散安定化、粘着及び/又は結合の目的で、例えばカゼイン、 ゼラチン、澱粉、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、アラビアゴム、ポリ ビニルアルコール、松根油、糠油、ベントナイト、リグニンスルホン酸塩等を使用する ことができる。固体製品の流動性改良の目的で、例えばワックス、ステアリン酸塩、燐 酸アルキルエステル等を使用することができる。

[0094] 又、懸濁性製品の解こう剤として、例えばナフタレンスルホン酸縮合物、縮合燐酸塩等を、消泡剤として、例えばシリコーン油等を、防腐剤として、1,2ーベンズイソチアゾリンー3ーオン、パラクロロメタキシレノール、パラオキシ安息香酸ブチル等を使用することができる。

更に必要に応じて機能性展着剤、ピペロニルブトキサイド等の代謝分解阻害剤等の活性増強剤、プロピレングリコール等の凍結防止剤、BHT等の酸化防止剤、紫外線吸収剤等その他の補助剤も使用することができる。

有効成分化合物の配合割合は必要に応じて加減することができ、有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤100重量部中、0.01~90重量部の範囲から適宜選択して使用すれば良く、例えば、粉剤、粒剤、乳剤又は水和剤とする場合は0.01~50重量%が適当である。

PCT/JP2007/059040

[0095] 本発明の有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤の使用量は種々の因子、例えば目的、対象害虫、作物の生育状況、害虫の発生傾向、天候、環境条件、剤型、施用方法、施用場所、施用時期等により変動するが、有効成分化合物として10アール当たり0.001g~10kg、好ましくは0.01g~1kgの範囲から目的に応じて適宜選択すれば良い。

本発明の有害生物防除剤、特に農園芸用殺虫剤は、更に防除対象病害虫、防除適期の拡大のため、或いは薬量の低減をはかる目的で他の農園芸用殺虫剤、殺ダニ剤、殺線虫剤、殺菌剤、生物農薬等と混合して使用することも可能であり、又、使用場面に応じて除草剤、植物成長調節剤、肥料等と混合して使用することも可能である。

かかる目的で使用する他の農園芸殺虫剤、殺ダニ剤、殺線虫剤としては、例えばエチオン、トリクロルホン、メタミドホス、アセフェート、ジクロルボス、メビンホス、モノクロトホス、マラチオン、ジメトエート、ホルモチオン、メカルバム、バミドチオン、チオメトン、ジスルホトン、オキシデプロホス、ナレッド、メチルパラチオン、フェニトロチオン、シアノホス、プロパホス、

- [0096] フェンチオン、プロチオホス、プロフェノホス、イソフェンホス、テメホス、フェントエート、ジメチルビンホス、クロルフェビンホス、テトラクロルビンホス、ホキシム、イソキサチオン、ピラクロホス、メチダチオン、クロロピリホス、クロルピリホス・メチル、ピリダフェンチオン、ダイアジノン、ピリミホスメチル、ホサロン、ホスメット、ジオキサベングホス、キナルホス、テルブホス、エトプロホス、カズサホス、メスルフェンホス、DPS(NK-0795)、ホスホカルブ、フェナミホス、イソアミドホス、ホスチアゼート、イサグホス、エナプロホス、フェンチオン、ホスチエタン、ジクロフェンチオン、チオナジン、スルプロホス、フェンスルフォチオン、ジアミダホス、ピレトリン、アレスリン、プラレトリン、レスメトリン、ペルメトリン、テフルトリン、ビフェントリン、フェンプロパトリン、シペルメトリン、アルファシペルメトリン、シハロトリン、ラムダ・シハロトリン、デルタメトリン、アクリナトリン、
- [0097] フェンバレレート、エスフェンバレレート、シクロプロトリン、エトフェンプロックス、ハルフェンプロックス、シラフルオフェン、フルシトリネート、フルバリネート、メソミル、オキサミル、チオジカルブ、アルジカルブ、アラニカルブ、カルタップ、メトルカルブ、キシリカ

ルブ、プロポキスル、フェノキシカルブ、フェノブカルブ、エチオフェンカルブ、フェノ チオカルブ、ビフェナゼート、フェノブカルブ、カルバリル、ピリミカーブ、カルボフラン 、カルボスルファン、フラチオカルブ、ベンフラカルブ、アルドキシカルブ、ジアフェン チウロン、ジフルベンズロン、テフルベンズロン、ヘキサフルムロン、ノバルロン、ルフ ェヌロン、フルフェノクスロン、クロルフルアズロン、酸化フェンブタスズ、水酸化トリシク ロヘキシルスズ、オレイン酸ナトリウム、オレイン酸カリウム、メトプレン、ハイドロプレン 、ビナパクリル、アミトラズ、ジコホル、ケルセン、クロルベンジレート、フェニソブロモレ ート、テトラジホン、ベンスルタップ、ベンゾメート、テブフェノジド、メトキシフェノジド、 ピリダリル、

- [0098] クロマフェノジド、プロパルギット、アセキノシル、エンドスルファン、ジオフェノラン、クロルフェナピル、フェンピロキシメート、トルフェンピラド、フィプロニル、テブフェンピラド、トリアザメート、エトキサゾール、ヘキシチアゾクス、硫酸ニコチン、ニテンピラム、アセタミプリド、チアクロプリド、イミダクロプリド、チアメトキサム、クロチアニジン、ジノテフラン、フルアジナム、ピリプロキシフェン、ヒドラメチルノン、ピリミジフェン、ピリダベン、シロマジン、TPIC(トリプロピルイソシアヌレート)、ピメトロジン、クロフェンテジン、ププロフェジン、チオシクラム、フェナザキン、キノメチオネート、インドキサカルブ、ポリナクチン複合体、ミルベメクチン、アバメクチン、エマメクチン・ベンゾエート、スピノサッド、BT(バチルス・チューリンゲンシス)、アザディラクチン、ロテノン、ヒドロキシプロピルデンプン、塩酸レバミゾール、メタム・ナトリウム、酒石酸モランテル、ダゾメット、トリクラミド、パストリア、モナクロスポリウム・フィマトパガム等の農園芸殺虫剤、殺ダニ剤、殺線虫剤を例示することができ、
- [0099] 同様の目的で使用する農園芸用殺菌剤としては、例えば硫黄、石灰硫黄合剤、塩基性硫酸銅、イプロベンホス、エディフェンホス、トルクロホス・メチル、チラム、ポリカーバメイト、ジネブ、マンゼブ、マンコゼブ、プロピネブ、チオファネート、チオファネートメチル、ベノミル、イミノクタジン酢酸塩、イミノクタジンアルベシル酸塩、メプロニル、フルトラニル、ペンシクロン、フラメトピル、チフルザミド、メタラキシル、オキサジキシル、カルプロパミド、ジクロフルアニド、フルスルファミド、クロロタロニル、クレソキシムメチル、フェノキサニル、ヒメキサゾール、エクロメゾール、フルオルイミド、プロシミドン、ビ

PCT/JP2007/059040

ンクロゾリン、イプロジオン、トリアジメホン、トリフルミゾール、ビテルタノール、トリフルミ ゾール、イプコナゾール、フルコナゾール、プロピコナゾール、ジフェノコナゾール、ミ クロブタニル、テトラコナゾール、ヘキサコナゾール、テブコナゾール、イミベンコナゾ ール、プロクロラズ、ペフラゾエート、シプロコナゾール、イソプロチオラン、フェナリモ ル、ピリメタニル、メパニピリム、ピリフェノックス、フルアジナム、トリホリン、ジクロメジン 、アゾキシストロビン、トリフロキシストロビン、オリサストロビン、チアジアジン、キャプタ ン、チアジニル、プロベナゾール、アシベンゾフラルSメチル(CGA-245704)、フ サライド、トリシクラゾール、ピロキロン、キノメチオネート、オキソリニック酸、ジチアノン 、シアゾファミド、チアジニル、ジクロシメット、カスガマイシン、バリダマイシン、ポリオキ シン、ブラストサイジン、ストレプトマイシン等の農園芸用殺菌剤を例示することができ

60

- 同様に除草剤としては、例えばグリホサート、スルホセート、グルホシネート、ビアラホ 0100 ス、ブタミホス、エスプロカルブ、プロスルホカルブ、ベンチオカーブ、ピリブチカルブ 、アシュラム、リニュロン、ダイムロン、イソウロン、ベンスルフロンメチル、シクロスルファ ムロン、シノスルフロン、ピラゾスルフロンエチル、アジムスルフロン、イマゾスルフロン 、テニルクロール、アラクロール、プレチラクロール、クロメプロップ、エトベンザニド、メ フェナセット、フルフェナセット、フェントラザミド、ペンディメタリン、ビフェノックス、アシ フルオフェン、ラクトフェン、シハロホップブチル、アイオキシニル、ブロモブチド、アロ キシジム、セトキシジム、ナプロパミド、インダノファン、ピラゾレート、ベンゾフェナップ 、ピラフルフェンエチル、イマザピル、スルフェントラゾン、カフェンストロール、ベントキ サゾン、オキサゾアゾン、パラコート、ジクワット、ピリミノバック、シマジン、アトラジン、 ジメタメトリン、トリアジフラム、ベンフレセート、フルチアセットメチル、キザロホップエチ ル、ベンタゾン、オキサジクロメホン、アザフェニジン、ベンゾビシクロン、過酸化カル シウム等の除草剤を例示することができる。
- 又、生物農薬として、例えば核多角体ウイルス(Nuclear polyhedrosis virus、NPV)、 [0101]顆粒病ウイルス(Granulosis virus、GV)、細胞質多角体病ウイルス(Cytoplasmic poly hedrosis virus、CPV)、昆虫ポックスウイルス (Entomopox virus、EPV) 等のウイルス 製剤、モノクロスポリウム・フィマトパガム(Monacrosporium phymatophagum)、スタイナ

PCT/JP2007/059040

ーネマ・カーポカプサエ(Steinernema carpocapsae)、スタイナーネマ・クシダエ(Stein ernema kushidai)、パスツーリア・ペネトランス(Pasteuria penetrans)等の殺虫又は殺線虫剤として利用される微生物農薬、トリコデルマ・リグノラン(Trichoderma lignorum)、アグロバクテリウウム・ラジオバクター(Agrobacterium radiobactor)、非病原性エルビニア・カロトボーラ(Erwinia carotovora)、バチルス・ズブチリス(Bacillus subtilis)等の殺菌剤として使用される微生物農薬、ザントモナス・キャンペストリス(Xanthomonas campestris)等の除草剤として利用される生物農薬などと混合して使用することにより、同様の効果が期待できる。

[0102] 更に、生物農薬として例えばオンシツツヤコバチ(Encarsia formosa)、コレマンアブラバチ(Aphidius colemani)、ショクガタマバエ(Aphidoletes aphidimyza)、イサエアヒメコバチ(Diglyphus isaea)、ハモグリコマユバチ(Dacnusa sibirica)、チリカブリダニ(Phytoseiulus persimilis)、ククメリスカブリダニ(Amblyseius cucumeris)、ナミヒメハナカメムシ(Orius sauteri)等の天敵生物、ボーベリア・ブロンニアティ(Beauveria brongniartii)等の微生物農薬、(Z) ー10ーテトラデセニル=アセタート、(E, Z) ー4, 10ーテトラデカジニエル=アセタート、(Z) ー8ードデセニル=アセタート、(Z) ー11ーテトラデセニル=アセタート、(Z) ー13ーイコセンー10ーオン、(Z) ー13ーイコセンー10ーオン、14ーメチルー1ーオクタデセン等のフェロモン剤と併用することも可能である

実施例

[0103] 以下に本発明の代表的な実施例を例示するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1. N-{4-[5-(3,5-ジクロロフェニル)-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン-3-イル]フェニル}トリフルオロ酢酸アミド(化合物No.1-1)の製造[化12]

62

PCT/JP2007/059040

$$CI = F_3C = O = N$$

$$CI = F_3C = O = N$$

$$NH_2 = O = CI$$

$$CI = F_3C = O = N$$

$$O = CF_3$$

4-[5-(3, 5-ジクロロフェニル) -5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン-3-イル]アニリン0. 23g(0. 6ミリモル)のテトラヒドロフラン5ml溶液に、ピリジン0. 0 6g(0. 8ミリモル)を加え、氷水冷下、トリフルオロ酢酸無水物0. 15g(0. 7ミリモル)を滴下した。室温に戻し、12時間攪拌した後、反応溶液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、目的物0. 22gを得た。

収率:74%

[化13]

物性:屈折率 1.5222(22.0℃)

[0104] 実施例2. NーメチルーNー{4ー[5ー(3,5ージクロロフェニル)ー5ートリフルオロメチルー2ーイソキサゾリンー3ーイル]フェニル}トリフルオロ酢酸アミド(化合物No.1-5)の製造

水素化ナトリウム0.04g(1.0ミリモル)をテトラヒドロフラン5ml溶液に懸濁させ氷水 冷下、N-{4-[5-(3,5-ジクロロフェニル)-5-トリフルオロメチル-2-イソキ サゾリン-3-イル]フェニル}トリフルオロ酢酸アミド0.4g(0.85ミリモル)のテトラヒド ロフラン5ml溶液を滴下した。室温1時間攪拌後、再び氷冷し沃化メチル0.15g(1.0ミリモル)のテトラヒドロフラン5ml溶液を滴下した。室温に戻し、12時間攪拌した後 、反応溶液を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウ

63

PCT/JP2007/059040

ムで乾燥した後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 目的物0.32gを得た。

収率:78%

物性:屈折率n_D=1.5384(19.8℃)

[0105] 実施例3. 5-(3,5-ジクロロフェニル)-3-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン(化合物No.2-1)の製造 [化14]

4ートリフルオロメトキシベンズアルドキシム0. 30g(1.5ミリモル)のテトラヒドロフラン5ml溶液にNークロロコハク酸イミド0.20g(1.5ミリモル)を添加し、室温で90分間撹拌した。次いで3,5ージクロロー1ー(1ートリフルオロメチルエテニル)ベンゼン0.32g(1.3ミリモル)およびトリエチルアミン0.15g(1.5ミリモル)を加え、室温にてさらに3時間撹拌した。反応混合物を水(20ml)にあけ、酢酸エチルで抽出、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、目的物0.46g得た。

収率:78%

物性:融点 40~41℃

[0106] 実施例4. 5-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-3-(4-モルホリノメチ リデンアミノ)フェニル-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン(化合物No.1-1 44)の製造

[化15]

64

PCT/JP2007/059040

$$F_3C$$

$$CF_3$$

$$F_3C$$

$$O-N$$

$$F_3C$$

$$O-N$$

$$F_3C$$

$$O-N$$

$$F_3C$$

$$O-N$$

4-{5-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン-3-イル}アニリン150mg(0.34ミリモル)をオルトギ酸メチル3.0ml(大過剰量)に溶解し100℃にて3時間攪拌した。減圧下に溶媒を除去した後、トルエンを加えて数回共沸操作を行った。こうして得られたイミデート体をメタノール3.0mlに溶解し、モルホリン59mg(0.68ミリモル)を加え、室温にて5時間攪拌した。溶液を減圧濃縮した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーによって精製し、目的化合物172mgを得た。

収率:94%

物性:融点 149~151℃

[0107] 実施例5. 5-(3,5-ジクロロフェニル)-3-[4-(1-モルホリノエチリデン)アミノフェニル]-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン(化合物No.1-107)の製造

[化16]

N-[5-(3,5-ジクロロフェニル)-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン-3-イル]フェニルアセトアミド200mg(0.48ミリモル)をトルエン/ジオキサン(2.0ml/0.2ml)の混合溶媒に溶解し、五塩化リン150mg(0.72ミリモル)を加え、還流下2時間攪拌した。減圧下にて濃縮した後、得られた残渣をTHF(2.0ml)に溶解し、0℃でモルホリン125mg(1.4ミリモル)、トリエチルアミン363mg(3.6ミリモル)のTHF2.0ml溶液に滴下した。この反応混合物を室温にて5時間攪拌した後、反応溶媒を減圧下にて除去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製

65

PCT/JP2007/059040

し、目的化合物159mgを得た。

収率:68%

物性:融点 154~158℃

[0108] 実施例6. 5-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-3-[4-ビス(メチルチオ)メチリデンアミノ]フェニル-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン(化合物No. 1-159)の製造
[化17]

$$F_{3}C$$

$$CF_{3}$$

$$F_{3}C$$

$$CF_{3}$$

$$F_{3}C$$

$$F$$

4-{5-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン-3-イル}アニリン500mg(1.1ミリモル)をDMF5.0mlに溶解し0℃にて水素化ナトリウム135mg(60%, 3.4ミリモル)を加え30分攪拌した。同温度にて二硫化炭素130mg(1.7ミリモル)を加え室温に戻し、30分攪拌した。再び0℃に冷却しョウ化メチル345mg(3.4ミリモル)を加えた後、室温にてさらに3時間攪拌した。反応溶液を酢酸エチルにて希釈した後、水、飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾別した後、濾液を濃縮し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し目的化合物286mgを得た。

収率:46%

物性:屈折率n_D=1.5474(20.3℃)

[0109] 実施例7. 5-(3,5-ジクロロフェニル)-3-(3-メチルー4-メチルチオ)フェニルー5-トリフルオロメチルー2-イソキサゾリン(化合物No.2-10)の製造 [化18]

$$CI \xrightarrow{F_3C} O \xrightarrow{N}$$

$$CI \xrightarrow{F_3C} O \xrightarrow{N}$$

$$CI \xrightarrow{F_3C} O \xrightarrow{N}$$

5-(3,5-ジクロロフェニル)-3-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)-5-トリフルオロメチル-2-イソキサゾリン5.0g(12.7ミリモル)のDMF(40ml)溶液にソディウムチオメトキシド1.07g(15.3ミリモル)を加え4時間撹拌した。反応完結後、水100mlを加え、酢酸エチル100mlで抽出した。有機層を水洗、飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下にて溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、目的物3.65gを得た。

66

収率:68%

物性:融点 117~118℃

[0110] 実施例8. 5-(3,5-ジクロロフェニル)-3-(3-メチルー4-メチルスルフィニル)フェニルー5-トリフルオロメチルー2-イソキサゾリン(化合物No.2-18)の製造

[化19]

5-(3,5-ジクロロフェニル)-3-(3-メチルー4-メチルチオ)フェニルー5ートリフルオロメチルー2ーイソキサゾリン4.2g(10.0ミリモル)のクロロホルム(50ml)溶液に氷冷下メタクロロ過安息香酸2.5g(純度70%,102ミリモル)を加え30分撹拌した。反応混合物に水(100ml)を加え、炭酸カリウムを加え塩基性にした後、クロロホルム(100ml)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下にて溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、目的物3.91gを得た。

収率:90%

物性: H-NMR (CDCl₃/TMS, δ 値ppm)

7.78(1H, d), 7.75(1H, d), 7.69(1H, dt), 7.54(1H, m), 7.47(1H, m),

7.06(1H, t), 4.12(1H, d), 3.75(1H, d), 2.79(3H, d), 3.08(3H, s)

[0111] 実施例9. 4-[5-(3,5-ジクロロフェニル)-5-トリフルオロメチル-2-イソキ

67

PCT/JP2007/059040

サゾリン-3-イル]-2-メチル-N-(2-ピリジルメチル)ベンゼンスルホン酸アミド(化合物No. 2-20)の製造

[化20]

5-(3,5-ジクロロフェニル)-3-(3-メチルー4-メチルスルフィニルフェニル)-5-トリフルオロメチルー2ーイソキサゾリン3.65g(8.3ミリモル)にトリフルオロ酢酸無水物を留去した。還流温度で2時間撹拌後、減圧下でトリフルオロ酢酸無水物を留去した。反応混合物をメタノール(75ml)とトリエチルアミン(75ml)の混合物に滴下し、減圧下溶媒を留去した。残渣に飽和塩化アンモニウム水溶液(50ml)を加え、酢酸エチル(50ml)で抽出、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去後、アセトニトリル(30ml)を加え、米冷下、硝酸カリウム1.87g(18.5ミリモル)、塩化スルフリル2.5g(18.5ミリモル)を加え、3時間撹拌した。反応完結後、炭酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、これを氷冷下2ーピリジルメチルアミン0.5g(4.6ミリモル)、トリエチルアミン1.0mlのクロロホルム(30ml)溶液に加え2時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチル(100ml)で抽出、水洗、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、目的物1.07gを得た。

収率:24%

物性: ¹H-NMR (CDCl₃/TMS, δ 值ppm)

8.48(1H, d), 8.04(1H, d), 7.49-7.60(3H, m), 7.43(1H, t), 7.17(1H, dd),

7.08(1H, d), 6.12(1H, t), 4.23(2H, d), 4.05(1H, d), 3.67(1H, d), 2.71(3H, s)

[0112] 実施例10. 3,5-ビス(トリフルオロメチル)-1-(1-トリフルオロメチルエテニル) ベンゼンの製造

68

PCT/JP2007/05904

[化21]

3,5-(ビストリフルオロメチル)フェニルホウ酸50g(194ミリモル)のテトラヒドロフラン250ml及び水125ml溶液に、2-ブロモ-3,3,3-トリフルオロプロペン36g(206ミリモル)、炭酸カリウム56g(405ミリモル)及びジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)2.6g(37ミリモル)を添加し、加熱還流下にて3時間撹拌した。反応完結後、室温まで放冷、水500mlを加え、エーテル500mlにて抽出した。有機層を水洗、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧かにて溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、目的物49gを得た。

収率:82%

物性: ¹H-NMR (CDCl₃/TMS, δ 値ppm) 7.92(1H,s), 7.89(2H,s), 6.18(1H,d), 5.93(1H.d)

[0113] 以下に本発明の代表的な製剤例及び試験例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

尚、製剤例中、部とあるのは重量部を示す。

製剤例1.

本発明化合物

10部

キシレン

70部

Nーメチルピロリドン

10部

ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルと

アルキルベンゼンスルホン酸カルシウムとの混合物

10部

以上を均一に混合溶解して乳剤とする。

製剤例2.

本発明化合物

3部

クレー粉末

82部

69

PCT/JP2007/059040

珪藻土粉末

15部

以上を均一に混合粉砕して粉剤とする。

[0114] 製剤例3.

本発明化合物

5部

ベントナイトとクレーの混合粉末

90部

リグニンスルホン酸カルシウム

5部

以上を均一に混合し、適量の水を加えて混練し、造粒、乾燥して粒剤とする。 製剤例4.

本発明化合物

20部

カオリンと合成高分散珪酸

75部

ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルと

アルキルベンゼンスルホン酸カルシウムとの混合物

5部

以上を均一に混合粉砕して水和剤とする。

[0115] 試験例1. コナガ(Plutella xylostella)に対する殺虫試験

ハクサイ実生にコナガの成虫を放飼して産卵させ、放飼2日後に産下卵の付いた ハクサイ実生を本発明化合物を有効成分とする薬剤を500ppmに希釈した薬液に 約30秒間浸漬し、風乾後に25℃の恒温室に静置した。薬液浸漬6日後に孵化虫数 を調査し、下記の式により死虫率を算出し、下記基準に従って判定を行った。1区10 頭2連制。結果を第10表に示す。尚、第10表中「一」は試験未実施を示す。 [数1]

無処理区孵化虫数一処理区孵化虫数

無処理区孵化虫数

判定基準. A···死虫率100%

B···死虫率99%~90%

C···死虫率89%~80%

D···死虫率79%~50%

PCT/JP2007/059040

[0116] 試験例2. ハスモンヨトウ(Spodoptera litura)に対する殺虫試験

本発明化合物を有効成分とする薬剤を500ppmに希釈した薬液にキャベツ葉片(品種:四季穫)を約30秒間浸漬し、風乾後に直径9cmのプラスチックシャーレに入れ、ハスモンヨトウ2令幼虫を接種した後、蓋をして25℃の恒温室に静置した。接種8日後に生死虫数を調査し、下記の式により死虫率を算出し、判定基準は試験例1に従って行った。1区10頭2連制。結果を第10表に示す。

70

[数2]

無処理区生存虫数一処理区生存虫数

無処理区生存虫数

[0117] 試験例3. チャノコカクモンハマキ(Adoxophyes sp.) に対する殺虫試験

本発明化合物を有効成分とする薬剤を500ppmに希釈した薬液にチャ葉を約30 秒間浸漬し、風乾後に直径9cmのプラスチックシャーレに入れ、チャノコカクモンハマキ幼虫を接種した後、25℃、湿度70%の恒温室に静置した。接種8日後に生死虫数を調査し、試験例2と同様に判定を行った。1区10頭2連制。結果を第10表に示す。

[0118] [表10-1]

71

PCT/JP2007/059040

第10表

No.	コナガ	ハスモンヨトウ	チャノコカクモンハマキ
1-1	Α	Α	Α
1-2	В	Α	Α
1-3	В	_	. A
1-4	~-	Α	Α
1-5	Α	Α	Α
1-6	-	В	Α
1-7	Α	Α	Α
1-8	Α	Α	Α
1-9	В	Α	Α
1-10		Α	Α
1-11	В	Α	Α
1-12	_	Α	Α
1-13	_	Α	Α
1-14	Α	Α	Α
1-15		Α	Α
1-16		Α	Α
1–17	С	-	Α
1-18	Α	Α	Α
1-19		Α	Α
1-20	В	Α	Α
1-21		-	Α
1-22	С	–	Α
1-23	A	В	Α
1-24	—	••••	Α
1-25	_	Α	Α
1-26		Α	Α
1-27	С	_	Α
1-28	С	_	Α
1-30		В	Α
1-31	Α	A	Α
1-32		A	Α
1-33	A	A	Α
1-34		A	Α
1-35	A	Α	A
1-36	_	—	A
1-37	C	_	A
1-38	В	В	A
1-39	В	A	A
1-40	_	C	A
1-41	_	A	A
1-42 1-43	_	A	
1-45	Α	Α	Α

[0119] [表10-2]

Patent # WO 2007/125984 [file://J:\Legal\Files - Patent\400-499\RLL-417\Cited references for 417, 544, 912, 361, _361.1\WO 2007-125984.cpc]

WO 2007/125984

72

PCT/JP2007/059040

第10表(続き)

No.	コナガ	ハスモンヨトウ チャノコカクモンバ	
1-45	_		Α
1-46	_	Α	A
1-47	_	Α	· A
1-48	Α	В	В
1-49	_	-	Α
1-50	Α	C	В
1-51	-	Α	Α
1-52	_	_	Α
1-53	_	C	Α
1-54	Α	_	Α
1-55	_	C	Α
1-56	В	_	· · A
1-57	Α	Α	Α
.1−58	—	Α	Α
1-60	_	_	Α
1-61	_	` A	A
1-62	Α	Α	· A
1-63	Α	A	A
1-64	Α	est-v-d	Α
1-65	Α	Α	Α,
1-66	A	_	Α
1-67		_	Α
1-68	_	_	Α
1-70	Α	A	A
1-71	Α	A	Α
1-72	Α	Α	Α
1-73	_	Α .	Α
1-74	_	Α	Α
1-75	Α	Α	· A
1-76		_	Α
1-77	A	Α	Α
1~78	A	Α	, A
1-79	_	A	Α
1-80	Α	Α	Α
1-81	_	. —	Α
1-82	<u> </u>	В	Α
1-83	С	_	Α
1-84	_	A	Α
1-85	Α	A	Α
1-87	Α	Α	Α
1-88	Α	_	A
1-89	Α	Α	A

.73

PCT/JP2007/059040

第10表(続き)

No.	コナガ	ハスモンヨトウ	チャノコカクモンハマキ
1-90	Α	Α	Α
1-91	Α	 .	Α
1-92	_	<u> </u>	Α
1-93	—	В	Α
1-94	_	В	Α
1-95		<u> </u>	Α
1-96	В	_	Α
1-97	_	A	Α
1-98			Α
1-100	Α	Α	Α
1-101	Α	_	Α
1-102	_	Α	Α
1-103	_		Α
1-107	Α	Α	Α
1-108	-	_	Α
1-109	С	_	A
1-110		Α	A
1-111	В	A	Α
1-112	or-un	_	A
1-113	В	Α	Α
1-114	A	A	Α
1-115	Α	Α :	Α
1-116	_	_	Α
1-117	_	Α	Α
1-118	Α	Α	Α
1-119	A	Α	Α
1-120	Α	Α	Α
1-121	A	A	Α
1-122	Α	Α	Α
1-123	_	-	Α
1-124	В	Α	Α
1-125	В	A	· A
1-126	_	A	Α
1-127	A	A	Α
1-128	_	A	A
1-129	A	A	A
1-130	_	A	A
1-131	_	A	Α
1-132	В	A	Α
1-133	_	A	A
1~134	A	A	A
1-135	Α	Α	A

74

PCT/JP2007/059040

第10表(続き)

No.	コナガ	ハスモンヨトウ	チャノコカクモンハマキ
1-136	Α	. A	. Α
1-137	Α	Α	Α
1-138	Α	Α	Α
1-139	Α	Α	Α
1-140	_	Α	A
1-141	Α	Α	Α
1-142	_	A	Α
1-143		_	Α
1-144	_	Α	Α
1-145	Α	Α	Α
1-146	Α	Α	A
1-147		Α	A
1-148		Α	Α .
1-149	A	Α	Α
1-150	Α	Α	A
1-151		Α	A
1-152	_	Α	Α
1-153	Α	Α	Α
1-154	Α	Α	Α
1-155		Α	Α
1-156		Α	Α
1-157	_	Α	Α
1-158	Α	Α	Α
1-159	_	Α	Α
1-160	Α	Α	, A
1-161	Α	Α	Α
1-162	Α	Α	A
2-1	Α	Α	A
2-2	Α	Α	Α
2-3	Α	Α	Α
2-4	Α	_	Α
2-5	A	Α	A
2-7	Α	Α	A
2-8	Α	Α	A
2-9	Α	Α	A
2-10	A	Α	Α
2-11	A	Α	Α
2-12	Α		Α
2-13	Α	_	Α
2-14	Α	В	Α

[0122] [表10-5]

第10表 (続き)

No.	コナガ	ハスモンヨトウ	チャノコカクモンハマキ
2-15	Α	_	· A
2-16	Α	В	Α
2-17	A	A	Α
2-18	_	Α	Α
2~19	Α	С	A
2-20		-	A
2-21	Α	A	A
2-22	_	_	Α
2-23	A	A	A
2-24	A	A	A
2-25	A	A	Α
2-26	A	Α	Α
2-27	A	Α	Α
2-28	Α	A	Α
2-29	A	Α	Α
2-30	A	Α	Α
2-31	Α	A	Α
2-32		-	Α
2-34	Α	_	Α
2-35	-	_	Α
2-36	A	A	Α
2-37	-	_	Α
2-38	В	A	Α
2-39	_	A	Α
2~40	В		Α
2-41	С	С	Α
2-42	Α	_	Α
2-43	_	-	Α
2-44	A	Α	Α
2-45	A	A	A
2-46	A	A	Α
2-47	A	Α	A
2-49	_	В	A
2-50		A	Α
2-51	A	A	Α
2-52	A	-	Α
2-53	A	Α	Α
2–56	_	В	Α
2-57	A	В	Α
2-58			Α

[0123] [表10-6]

第10表 (続き)

No.	コナガ	ハスモンヨトウ	チャノコカクモンハマキ
2-59	Α	Α	. A
2-60	-	·	A
2-61	-	umato	A
2-62	A	Α	A :
2-63	Α	A	A
2-64	Α	_	
2-65	_	_	A
2-68	—	В	A
2-69	В		A
2-70	A	A	A
2-71	Α	Α .	Α
2-72	Α	A	Α
2-73	A	Α	A
2-74	Α	Α	A
2-75	A	Α	A
2-76	Α	Α	Α
2-77	Α	Α	Α
2-78	Α	Α	. A
2-79	Α	Α	Α
2-80	Α	Α	Α .
2-81	A	Α	A
2-82	Α	Α	Α
2-83	Α	Α	Α
2-84	A	A	A
2-85	A	A	Α
2-86	Α	Α	A
2-87	Α .	A	Α
2-88	A	A	Α
2-89	Α Α	A	A
2-90	. A	Α	A
2-91	A	A	A
2-92	A	A	Α
2-93	Α	Α	A
2-94	A	Α	A
3-1	A	Α	Α
3-2	A	A	A
3–4	_	_	A
3–5	A	Α .	A
3–6	A .	A	A
3–7	Α	Α	Α

[0124] [表10-7]

77

PCT/JP2007/059040

第10表 (続き)

No.	コナガ	ハスモンヨトウ	チャノコカクモンハマキ
3-8	Α	Α	A
3-9	Α	Α	A
3-10	Α	A	A
3-11	-		A
3-12	A	Α	A
3-13	_	_	Α
3-14	A	Α	A
3–15		_	A
3-16	В	<u> </u>	A
3–17	Α	A	A
3-18	-	В	Α
3-19	Α	A	A
3-20	Α	A	Α
3-21	Α	Α	Α
3-22	Α	A	A
3-23	Α	A	A
3-24	Α	_	Α .
3-25	A	A	A
3-26	Α	Α	A
3–27	A	Α	A
3-28	A	Α	A
3-29	A	Α	Α
3-30	Α	A	Α
3–31	Α	A	Α
3-32	A	Α	Α
3–33	A	A	Α
3-34	A	_	A
3-35	Α	Α	A
3-36	A	—	A .
3-37	A	_	A
3-38	A	A	A
3–39	A	_	A
3-40	A	A	A
3-41	A	A	A
4-1	A	A	A
4-2	A	A	A
4-3	. A	A	A
4-4	A	В	A
8-3	A .	A	A
8-23		C	Α

産業上の利用可能性

[0125] 本発明の化合物は、地球環境への負荷が少なく、有害生物、特に農園芸害虫に対

78

PCT/JP2007/059040

して低薬量で広い防除スペクトラムを有し、優れた防除効果を示す有害生物防除剤 、特に農園芸用殺虫剤として有用である。

•

79

PCT/JP2007/059040

請求の範囲

[化1]

(式中、R¹は水素原子;ハロゲン原子;(C,~C,)アルキル基;Zにより置換された置換 $(C_1 \sim C_1)$ アルキル基; $(C_3 \sim C_1)$ シクロアルキル基; Zにより置換された置換 $(C_3 \sim C_3)$)シクロアルキル基;(C₂~C₂)アルケニル基;Zにより置換された置換(C₂~C₂)アル ケニル基;(C,~C,)アルキニル基;Zにより置換された置換(C,~C,)アルキニル基; フェニル基;Zにより置換された置換フェニル基;複素環基、Zにより置換された置換 複素環基;モノ(C,~C,)アルキルアミノ基;Zにより置換された置換モノ(C,~C,)ア ルキルアミノ基;同一又は異なっても良いジ(C₁~C₆)アルキルアミノ基;Zにより置換 された同一又は異なっても良い置換ジ(C,~C,)アルキルアミノ基;フェニルアミノ基; Zにより置換された置換フェニルアミノ基;複素環アミノ基;Zにより置換された置換複 素環アミノ基;ホルミル基;(C,~C,)アルキルカルボニル基;Zにより置換された置換 (C₁~C₁)アルキルカルボニル基;(C₁~C₁)シクロアルキルカルボニル基;Zにより置 換された置換(C,~C,)シクロアルキルカルボニル基;(C,~C,)アルコキシカルボニ ル基;Zにより置換された置換(C₁~C₂)アルコキシカルボニル基;(C₁~C₂)アルキ ルチオカルボニル基;Zにより置換された置換(C₁~C₆)アルキルチオカルボニル基; ベンゾイル基;Zにより置換された置換ベンゾイル基、複素環カルボニル基;Zにより 置換された置換複素環カルボニル基;モノ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;Z により置換された置換モノ(C₁~C₂)アルキルアミノカルボニル基;同一又は異なって も良いジ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;Zにより置換された同一又は異なっ ても良い置換ジ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;フェニルアミノカルボニル基; Zにより置換された置換フェニルアミノカルボニル基;複素環アミノカルボニル基;Zに より置換された置換複素環アミノカルボニル基;(C,~C,)アルキルスルホニル基;Z

により置換された置換($C_1 \sim C_1$)アルキルスルホニル基;フェニルスルホニル基;Zにより置換された置換フェニルスルホニル基; $+J(C_1 \sim C_1)$ アルキルアミノスルホニル基;-Zにより置換された置換 $+J(C_1 \sim C_1)$ アルキルアミノスルホニル基;-Zは異なっても良いジ($-Z_1 \sim C_1$) アルキルアミノスルホニル基;-Zにより置換された同一又は異なっても良い置換ジ($-Z_1 \sim C_1$) アルキルアミノスルホニル基;-Zにより置換された同一又は異なっても良い置換ジ($-Z_1 \sim C_1$) アルキルアミノスルホニル基;-Zにより置換された置換フェニルアミノスルホニル基を示す。-Zはハロ($-Z_1 \sim C_1$) アルキル基を示す。

Wは酸素原子;硫黄原子; $-SO_{\mathfrak{p}}$ -; $-N(R^3)$ -(式中、 R^3 は水素原子;(C,~C,)アルキル基;Zにより置換された(C,~C,)アルキル基;(C,~C,)シクロアル キル基;Zにより置換された(C,~C,)シクロアルキル基;シアノ基;ホルミル基;チオホ ルミル基;(C,~C,)アルキルカルボニル基;Zにより置換された置換(C,~C,)アルキ ルカルボニル基; (C₁~C₆)アルコキシカルボニル基; Zにより置換された置換(C₁~ C)アルコキシカルボニル基; (C ~ C)アルキルチオカルボニル基; Zにより置換さ れた置換(C,~C,)アルキルチオカルボニル基;ベンゾイル基;Zにより置換された置 換ベンゾイル基;複素環カルボニル基;Zにより置換された置換複素環カルボニル基 ;モノ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;Zにより置換された置換モノ(C,~C,)ア ルキルアミノカルボニル基;モノ(C,~C,)アルキルアミノチオカルボニル基;Zにより 置換された置換モノ(C₁~C₂)アルキルアミノチオカルボニル基;同一又は異なっても 良いジ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;Zにより置換された同一又は異なって も良い置換ジ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;フェニルアミノカルボニル基;Z により置換された置換フェニルアミノカルボニル基;複素環アミノカルボニル基;Zによ り置換された置換複素環アミノカルボニル基;(C₁~C₁)アルキルスルホニル基;Zに より置換された置換(C,~C)アルキルスルホニル基;フェニルスルホニル基;Zにより 置換された置換フェニルスルホニル基;モノ(C,~C,)アルキルアミノスルホニル基;Z により置換された置換モノ(C₁~C₆)アルキルアミノスルホニル基;同一又は異なって も良いジ(C, ~C,)アルキルアミノスルホニル基;Zにより置換された同一又は異なっ ても良い置換ジ(C,~C)アルキルアミノスルホニル基;フェニルアミノスルホニル基; 又はZにより置換された置換フェニルアミノスルホニル基を示す。又、R³はR¹と一緒に

なって= $C(R^7)NR^8R^9$ (式中、 R^7 、 R^8 及び R^9 は同一又は異なっても良く、水素原子; $(C_1 \sim C_6)$ アルキル基;Zにより置換された $(C_1 \sim C_6)$ アルキル基; $(C_1 \sim C_6)$ アルケニル基;Zにより置換された $(C_1 \sim C_6)$ アルケニル基; $(C_1 \sim C_6)$ アルキニル基;Zにより置換された $(C_1 \sim C_6)$ アルキニル基; $(C_1 \sim C_6)$ アルコキシ基; $(C_1 \sim C_6)$ アルコキシ基; $(C_1 \sim C_6)$ アルコキシ基; $(C_1 \sim C_6)$ アルコキシ基; $(C_1 \sim C_6)$ アルコキシ基; $(C_1 \sim C_6)$ アルコキシ基; $(C_1 \sim C_6)$ アルコキシ基; $(C_1 \sim C_6)$ アルカルボリン環、 $(C_1 \sim C_6)$ アルカルボリン環、 $(C_1 \sim C_6)$ アルキルボリン環から選択される複素環を形成することができ、該複素環は $(C_1 \sim C_6)$ アルキル基を示す。)で表される基を示すことができる。)を示す。);又は $(C_1 \sim C_6)$ アルキル基を示す。)で表される基を示すことができる。)を示す。);又は $(C_1 \sim C_6)$ アルキル基を示す。)で表される基を示すことができる。)を示す。);又は $(C_1 \sim C_6)$ アルキル基を示す。)を示す。)

 A^1 、 A^2 及び A^3 は同一又は異なっても良く、窒素原子;C-H;又はC-Yを示す。 Xはハロゲン原子;シアノ基;-L に $C_1 \sim C_2$)アルキル基;-L に $C_1 \sim C_2$)アルキル基;-L に $C_2 \sim C_2$)シクロアルキル基;-L に $C_3 \sim C_2$)シクロアルキル基;-L に $C_3 \sim C_2$)シクロアルコキシ基;-L に $C_3 \sim C_2$)シクロアルキルチオ基;-L に $C_3 \sim C_2$)シクロアルキルスルフィニル基;-L に $C_3 \sim C_2$)シクロアルキルスルカニル本:-L に $C_3 \sim C_2$)シクロアルキルスルカニル は -L に $C_3 \sim C_2$)シクロアルキルスルホニル 甚;-L に -L に

Yはハロゲン原子;シアノ基;ニトロ基; $(C_1 \sim C_1)$ アルキル基; Zにより置換された $(C_1 \sim C_1)$ アルキル基; $(C_3 \sim C_7)$ シクロアルキル基; Zにより置換された $(C_3 \sim C_7)$ シクロアルコキシ基; Cにより置換された $(C_1 \sim C_1)$ アルコキシ基; $(C_3 \sim C_7)$ シクロアルコキシ基; $(C_3 \sim C_7)$ シクロアルコキシ基; $(C_3 \sim C_7)$ シクロアルコキシ基; $(C_3 \sim C_7)$ シクロアルコキシ基; $(C_1 \sim C_7)$

82

PCT/JP2007/059040

)アルキルチオ基;Zにより置換された $(C_1 \sim C_1)$ アルキルチオ基; $(C_3 \sim C_1)$ シクロア ルキルチオ基; Zにより置換された $(C_{3} \sim C_{7})$ シクロアルキルチオ基; $(C_{1} \sim C_{6})$ アルキ ルスルフィニル基;Zにより置換された(C₁~C₂)アルキルスルフィニル基;(C₃~C₂) シクロアルキルスルフィニル基;Zにより置換された(C₃~C₇)シクロアルキルスルフィ ニル基; (C, ~C,)アルキルスルホニル基; Zにより置換された(C, ~C,)アルキルスル ホニル基; (C₂~C₂)シクロアルキルスルホニル基; Zにより置換された(C₂~C₂)シク ロアルキルスルホニル基;フェニル基;Zにより置換された置換フェニル基;複素環基; Zにより置換された置換複素環基;フェノキシ基;Zにより置換された置換フェノキシ基 ;複素環オキシ基;Zにより置換された置換複素環オキシ基;(C,~C)アルキルカル ボニル基;Zにより置換された置換(C,~C,)アルキルカルボニル基;(C,~C,)アル コキシカルボニル基;Zにより置換された置換(C,~C,)アルコキシカルボニル基;(C, ~C。)アルキルチオカルボニル基;Zにより置換された置換(C,~C,)アルキルチオカ ルボニル基;ベンゾイル基;Zにより置換された置換ベンゾイル基;複素環カルボニル 基;Zにより置換された置換複素環カルボニル基;モノ(C,~C,)アルキルアミノカルボ ニル基;Zにより置換された置換モノ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;同一又 は異なっても良いジ(C,~C,)アルキルアミノカルボニル基;Zにより置換された同一 又は異なっても良い置換ジ(C₁~C₆)アルキルアミノカルボニル基;フェニルアミノカ ルボニル基;Zにより置換された置換フェニルアミノカルボニル基;複素環アミノカルボ ニル基;Zにより置換された置換複素環アミノカルボニル基;(C ~C)アルキルスル ホニル基;Zにより置換された置換(C ~C)アルキルスルホニル基;フェニルスルホ ニル基;Zにより置換された置換フェニルスルホニル基;モノ(C,~C)アルキルアミノ スルホニル基;Zにより置換された置換モノ(C₁~C₁)アルキルアミノスルホニル基;同 一又は異なっても良いジ(C₁~C₂)アルキルアミノスルホニル基;Zにより置換された 同一又は異なっても良い置換ジ(C,~C,)アルキルアミノスルホニル基;フェニルアミ ノスルホニル基;Zにより置換された置換フェニルアミノスルホニル基;モノ(C₁~C₁) アルキルアミノ基;Zにより置換された置換モノ(C₁~C₁)アルキルアミノ基;同一又は 異なっても良いジ(C, ~C)アルキルアミノ基;Zにより置換された同一又は異なって も良い置換ジ(C₁~C₁)アルキルアミノ基;フェニルアミノ基;Zにより置換された置換

フェニルアミノ基、複素環アミノ基;Zにより置換された置換複素環アミノ基;モノ($C_1 \sim C_1$)アルキルカルボニルアミノ基;Zにより置換された置換モノ($C_1 \sim C_1$)アルキルカルボニルアミノ基;同一又は異なっても良いジ($C_1 \sim C_1$)アルキルカルボニルアミノ基;Zにより置換された同一又は異なっても良い置換ジ($C_1 \sim C_1$)アルキルカルボニルアミノ基;Zにより置換された置換フェニルカルボニルアミノ基;表;複素環カルボニルアミノ基;Zにより置換された置換を表環カルボニルアミノ基;モノ($C_1 \sim C_1$)アルキルスルホニルアミノ基;Zにより置換された置換モノ($C_1 \sim C_1$)アルキルスルホニルアミノ基;Zにより置換された置換モノ($C_1 \sim C_1$)アルキルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;フェニルスルホニルアミノ基;又はZにより置換された置換フェニルスルホニルアミノ基;複素環スルホニルアミノ基;又はZにより置換された置換複素環スルホニルアミノ基を示し、nは0~4の整数を示す。

Zは同一又は異なっても良く、ハロゲン原子;シアノ基;ニトロ基;(C,~C,)アルキル基;ハロ($C_1 \sim C_2$)アルキル基;シクロ($C_3 \sim C_2$)アルキル基;ハロシクロ($C_3 \sim C_2$)ア ルキル基;(C,~C,)アルコキシ基;ハロ(C,~C,)アルコキシ基;(C,~C,)アルキル チオ基;ハロ(C,~C,)アルキルチオ基;(C,~C,)アルキルスルフィニル基;ハロ(C, ~C₆)アルキルスルフィニル基;(C₁~C₆)アルキルスルホニル基;ハロ(C₁~C₆)ア ルキルスルホニル基;(C,~C,)アルキルカルボニル基;ハロ(C,~C,)アルキルカル ボニル基;モノ(C,~C,)アルキルアミノ基;同一又は異なっても良いジ(C,~C,)ア ルキルアミノ基;フェニル基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ 基、(C₁~C₁)アルキル基、ハロ(C₁~C₁)アルキル基、(C₃~C₁)シクロアルキル基、 ハロ(C₂~C₂)シクロアルキル基、(C₁~C₂)アルコキシ基、ハロ(C₁~C₂)アルコキシ 基、 $(C_3 \sim C_1)$ シクロアルコキシ基、ハロ $(C_3 \sim C_1)$ シクロアルコキシ基、 $(C_1 \sim C_1)$ ア ルキルチオ基、ハロ(C₁~C₁)アルキルチオ基、(C₃~C₂)シクロアルキルチオ基、ハ $p(C_3 \sim C_1)$ シクロアルキルチオ基、 $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルフィニル基、ハ $p(C_1 \sim C_1)$)アルキルスルフィニル基、 $(C_{3} \sim C_{1})$ シクロアルキルスルフィニル基、ハロ $(C_{3} \sim C_{1})$ シクロアルキルスルフィニル基、(C,~C,)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C,)ア ルキルスルホニル基、(C₃~C₇)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(C₃~C₇)シクロ

84

PCT/JP2007/059040

アルキルスルホニル基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカ ルボニル基、(C,~C,)アルコキシカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルコキシカルボニ ル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換フェニ ル基;複素環基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C、~ C₂)アルキル基、ハロ(C₁~C₂)アルキル基、(C₂~C₂)シクロアルキル基、ハロ(C₃~ C₂)シクロアルキル基、(C₁~C₂)アルコキシ基、ハロ(C₁~C₂)アルコキシ基、(C₃~ C₂)シクロアルコキシ基、ハロ(C₂~C₂)シクロアルコキシ基、(C₁~C₂)アルキルチオ 基、ハロ(C,~C,)アルキルチオ基、(C,~C,)シクロアルキルチオ基、ハロ(C,~C,)シクロアルキルチオ基、(C,~C,)アルキルスルフィニル基、ハロ(C,~C,)アルキル スルフィニル基、(C。~C,)シクロアルキルスルフィニル基、ハロ(C。~C,)シクロアル キルスルフィニル基、(C,~C,)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C,)アルキルスル ホニル基、(Cg~Cg)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(Cg~Cg)シクロアルキルス ルホニル基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカルボニル 基、(C,~C,)アルコキシカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルコキシカルボニル基、フ ェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換複素環基;フェ ノキシ基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C,~C,)ア ルキル基、ハロ($C_1 \sim C_2$)アルキル基、($C_3 \sim C_1$)シクロアルキル基、ハロ($C_3 \sim C_1$)シ クロアルキル基、(C₁~C₂)アルコキシ基、ハロ(C₁~C₂)アルコキシ基、(C₃~C₂)シ クロアルコキシ基、ハロ(Cg~Cg)シクロアルコキシ基、(Cg~Cg)アルキルチオ基、ハ ロ(C,~C,)アルキルチオ基、(C,~C,)シクロアルキルチオ基、ハロ(C,~C,)シクロ アルキルチオ基、(C,~C,)アルキルスルフィニル基、ハロ(C,~C,)アルキルスルフ ィニル基、(C₂~C₂)シクロアルキルスルフィニル基、ハロ(C₂~C₂)シクロアルキルス ルフィニル基、(C,~C)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C)アルキルスルホニル 基、(C₃~C₇)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(C₃~C₇)シクロアルキルスルホニ ル基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカルボニル基、(C, ~C)アルコキシカルボニル基、ハロ(C ~C)アルコキシカルボニル基、フェニル基 及び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換フェノキシ基;複素環オキ シ基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C,~C,)アルキ

ル基、ハロ($C_1 \sim C_2$)アルキル基、($C_2 \sim C_2$)シクロアルキル基、ハロ($C_2 \sim C_2$)シクロ アルキル基、(C,~C,)アルコキシ基、ハロ(C,~C,)アルコキシ基、(C,~C,)シクロ アルコキシ基、ハロ(Cg~Cg)シクロアルコキシ基、(Cg~Cg)アルキルチオ基、ハロ(C,~C,)アルキルチオ基、(C,~C,)シクロアルキルチオ基、ハロ(C,~C,)シクロア ルキルチオ基、(C,~C,)アルキルスルフィニル基、ハロ(C,~C,)アルキルスルフィ ニル基、(Cg~Cg)シクロアルキルスルフィニル基、ハロ(Cg~Cg)シクロアルキルスル フィニル基、(C,~C,)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C,)アルキルスルホニル基 、(C₂~C₂)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(C₂~C₂)シクロアルキルスルホニル 基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカルボニル基、(C,~ C)アルコキシカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルコキシカルボニル基、フェニル基及 び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換複素環オキシ基;フェニル チオ基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C,~C,)アル キル基、ハロ(C,~C,)アルキル基、(C,~C,)シクロアルキル基、ハロ(C,~C,)シク ロアルキル基、(C,~C,)アルコキシ基、ハロ(C,~C,)アルコキシ基、(C,~C,)シク ロアルコキシ基、ハロ(Cg~Cg)シクロアルコキシ基、(Cg~Cg)アルキルチオ基、ハロ m (C,~C,)アルキルチオ基、(C,~C,)シクロアルキルチオ基、ハロ(C,~C,)シクロア ルキルチオ基、(C,~C,)アルキルスルフィニル基、ハロ(C,~C,)アルキルスルフィ ニル基、(C₃~C₇)シクロアルキルスルフィニル基、ハロ(C₃~C₇)シクロアルキルスル フィニル基、(C,~C,)アルキルスルホニル基、ハロ(C,~C,)アルキルスルホニル基 、(C₃~C₇)シクロアルキルスルホニル基、ハロ(C₃~C₇)シクロアルキルスルホニル 基、(C,~C,)アルキルカルボニル基、ハロ(C,~C,)アルキルカルボニル基、(C,~ C₂)アルコキシカルボニル基、ハロ(C₁~C₂)アルコキシカルボニル基、フェニル基及 び複素環基から選択される1以上の置換基を有する置換フェニルチオ基;複素環チ オ基;同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C,~C,)アルキ ル基、ハロ(C,~C,)アルキル基、(C,~C,)シクロアルキル基、ハロ(C,~C,)シクロ アルキル基、(C, ~C,)アルコキシ基、ハロ(C, ~C,)アルコキシ基、(C, ~C,)シクロ アルコキシ基、ハロ(C¸~C¸)シクロアルコキシ基、(C¸~C¸)アルキルチオ基、ハロ(C₁~C₁)アルキルチオ基、(C₂~C₂)シクロアルキルチオ基、ハロ(C₂~C₂)シクロア

86

ルキルチオ基、 $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルフィニル基、ハロ $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルフィニル基、 $(C_1 \sim C_1)$ シクロアルキルスルフィニル基、ハロ $(C_2 \sim C_1)$ シクロアルキルスルホニル基、ハロ $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルホニル基、 $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルホニル基、ハロ $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルホニル基、 $(C_2 \sim C_1)$ シクロアルキルスルホニル基、ハロ $(C_2 \sim C_1)$ シクロアルキルスルホニル基、 $(C_1 \sim C_1)$ アルキルカルボニル基、ハロ $(C_1 \sim C_1)$ アルキルカルボニル基、 $(C_1 \sim C_1)$ アルキシカルボニル基、ハロ $(C_1 \sim C_1)$ アルコキシカルボニル基、ハロ $(C_1 \sim C_1)$ アルコキシカルボニル基、ハロ $(C_1 \sim C_1)$

、~C。)アルコキシカルボニル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以上の 置換基を有する置換複素環チオ基;モノ(C,~C,)アルキルアミノ基;同一又は異な っても良いジ(C,~C,)アルキルアミノ基;フェニルアミノ基;同一又は異なっても良く 、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C,~C,)アルキル基、ハロ(C,~C,)アルキル 基、(C_g~C_g)シクロアルキル基、ハロ(C_g~C_g)シクロアルキル基、(C_g~C_g)アルコ キシ基、ハロ(C,~C,)アルコキシ基、(C,~C,)シクロアルコキシ基、ハロ(C,~C,) シクロアルコキシ基、(C,~C,)アルキルチオ基、ハロ(C,~C,)アルキルチオ基、(C 。~C」シクロアルキルチオ基、ハロ(C。~C」)シクロアルキルチオ基、(C,~C,)アル キルスルフィニル基、ハロ(C₁~C₂)アルキルスルフィニル基、(C₂~C₂)シクロアルキ ルスルフィニル基、ハロ(Cg~Cg)シクロアルキルスルフィニル基、(Cg~Cg)アルキル スルホニル基、ハロ($C_1 \sim C_2$)アルキルスルホニル基、($C_3 \sim C_2$)シクロアルキルスル ホニル基、ハロ(Cg~Cg)シクロアルキルスルホニル基、(Cg~Cg)アルキルカルボニ ル基、ハロ(C,~C,)アルキルカルボニル基、(C,~C,)アルコキシカルボニル基、ハ ロ(C, ~C,)アルコキシカルボニル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以 上の置換基を環上に有する置換フェニルアミノ基;複素環アミノ基;同一又は異なっ ても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、(C₁~C₂)アルキル基、ハロ(C₁~C₂)ア ルキル基、 $(C_3 \sim C_1)$ シクロアルキル基、ハロ $(C_3 \sim C_1)$ シクロアルキル基、 $(C_1 \sim C_2)$ アルコキシ基、ハロ(C,~C,)アルコキシ基、(C,~C,)シクロアルコキシ基、ハロ(C, ~C₂)シクロアルコキシ基、(C₁~C₂)アルキルチオ基、ハロ(C₁~C₂)アルキルチオ 基、(C₃~C₂)シクロアルキルチオ基、ハロ(C₃~C₂)シクロアルキルチオ基、(C₁~C 。)アルキルスルフィニル基、ハロ($C_1 \sim C_2$)アルキルスルフィニル基、($C_3 \sim C_2$)シクロ アルキルスルフィニル基、ハロ(C₃~C₁)シクロアルキルスルフィニル基、(C₁~C₂)ア

ルキルスルホニル基、ハロ($C_1 \sim C_1$)アルキルスルホニル基、($C_1 \sim C_1$)シクロアルキルスルホニル基、ハロ($C_1 \sim C_1$)シクロアルキルスルホニル基、($C_1 \sim C_1$)アルキルカルボニル基、ハロ($C_1 \sim C_1$)アルキルカルボニル基、($C_1 \sim C_1$)アルコキシカルボニル基、ハロ($C_1 \sim C_1$)アルコキシカルボニル基、フェニル基及び複素環基から選択される1以上の置換基を環上に有する置換複素環アミノ基;($C_1 \sim C_1$)アルコキシカルボニル基;又はハロ($C_1 \sim C_1$)アルコキシカルボニル基から選択される1~5個の置換基を示す。)で表されるインキサゾリン誘導体又はその塩。

- [2] Wが酸素原子、硫黄原子、一SO一、又は一SO2一である請求項1に記載のインキ サゾリン誘導体又はその塩。
- [3] $Wが-N(R^3)-(式中、<math>R^3$ は請求項1に同じ。) である請求項1に記載のイソキサゾ リン誘導体又はその塩。
- [4] Wが-C(R⁴)(R⁵)-(式中、R⁵及びR⁶は請求項1に同じ。)である請求項1に記載のイソキサゾリン誘導体又はその塩。
- [5] R²がフルオロ(C₁~C₁)アルキル基である請求項1乃至4いずれか1項に記載のイソキサゾリン誘導体又はその塩。
- [6] R²がトリフルオロメチル基である請求項1乃至4いずれか1項に記載のイソキサゾリン誘導体又はその塩。
- [7] Xがハロゲン原子又はハロ(C ~C)アルキル基である請求項1乃至6いずれか1 項に記載のイソキサゾリン誘導体又はその塩。
- [8] 請求項1乃至7いずれか1項に記載のイソキサゾリン誘導体又はその塩を有効成分とする有害生物防除剤。
- [9] 有害生物防除剤が農園芸用殺虫剤である請求項8に記載の有害生物防除剤。
- [10] 有用植物から有害生物を防除するために、請求項8又は9に記載の殺虫剤の有効 量を対象植物又は土壌に処理することを特徴とする殺虫剤の使用方法。
- [11] 一般式(XI) [化2]

88

PCT/JP2007/059040

$$F_3C$$
 CF_3
 (XI)

(式中、 J^1 は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 $(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルホニルオキシ基、 $D(C_1 \sim C_1)$ アルキルスルホニルオキシ基、 $D(OH)_2$ 基、 $D(OMe)_2$ 基、 $D(OEt)_2$ 基、 $D(OEt)_2$ 基、 $D(OEt)_2$ 基、 $D(OEt)_2$ 基、 $D(OEt)_2$ 基、 $D(OEt)_3$ 基、 $D(OEt)_3$ 基、 $D(OEt)_3$ 基、 $D(OEt)_4$ 基、 $D(OEt)_4$ 基、 $D(OEt)_4$ 基、 $D(OEt)_4$ 基、 $D(OEt)_4$ 基、 $D(OEt)_5$ 基、 $D(OEt)_6$ 基、D(OEt)

[化3]

(式中、 J^2 は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 $-B(OH)_2$ 基、 $-B(OMe)_2$ 基、-B (OEt) 基を示す。)で表されるオレフィン類とを、パラジウム、ニッケル等の遷移金属触媒の存在下、クロスカップリングさせることを特徴とする式(IV-1) [化4]

で表される3,5ービス(トリフルオロメチル)ー1ー(1ートリフルオロメチルエテニル)ベンゼンの製造方法。

International application No.
PCT/JP2007/059040

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

CO7D261/04(2006.01)i, A01N43/80(2006.01)i, A01N43/84(2006.01)i, A01N47/02 (2006.01)i, A01P5/00(2006.01)i, A01P7/02(2006.01)i, A01P7/04(2006.01)i, C07D413/04(2006.01)i, C07D413/12(2006.01)i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07D261/04, A01N43/80, A01N43/84, A01N47/02, A01P5/00, A01P7/02, A01P7/04, C07D413/04, C07D413/12

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2007

Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2007 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2007

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAplus (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Ε,Χ	JP 2007-106756 A (Nissan Chemical Industries, Ltd.), 26 April, 2007 (26.04.07), Full text; particularly, Claims; examples; test examples (Family: none)	1,2,5-11
P,X	JP 2007-16017 A (Nissan Chemical Industries, Ltd.), 25 January, 2007 (25.01.07), Full text; particularly, page 59; Par. Nos. [0163] to [0166]; examples (Family: none)	11 **

×	Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.
* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E"	earlier application or patent but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"O" "P"	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"Y"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family
	of the actual completion of the international search 13 June, 2007 (13.06.07)	Date	e of mailing of the international search report 26 June, 2007 (26.06.07)
	e and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Aut	horized officer
Facsi	imile No.	Tele	ephone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (April 2005)

International application No.
PCT/JP2007/059040

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X	WO 2005/085216 A1 (Nissan Chemical Industries, Ltd.), 15 September, 2005 (15.09.05), Full text; particularly, pages 78 to 79, reaction formula 3; pages 334 to 338, tables 17, 20; test examples; Claims & US 2007/66617 A1	1-11
X	<pre>JP 2005-35964 A (Nissan Chemical Industries, Ltd.), 10 February, 2005 (10.02.05), Full text; particularly, Claims; examples; test examples & US 2005/250822 A1</pre>	1,3,5-10
X	JP 2005-272452 A (Nissan Chemical Industries, Ltd.), 06 October, 2005 (06.10.05), Full text; particularly, Claims; examples; test examples (Family: none)	1,3,5-10
X	<pre>JP 2005-272443 A (Nissan Chemical Industries, Ltd.), 06 October, 2005 (06.10.05), Full text; particularly, Claims; examples; test examples (Family: none)</pre>	1,3,5-10
Y	US 2909509 A (CRAWFORD, G.H. et al.), 20 October, 1959 (20.10.59), Full text; particularly, page 3, column 6 (Family: none)	11
Y	JIANG, B. et al., alfa-(Trifluoromethyl) ethenyl boronic acid as a useful trifluoromethyl containing building block. Preparation and palladium-catalysed coupling with aryl halides, Tetrahedron Letters, 2001, Vol.42/No.24, p.4083-4085	11
Y	JIANG, B. and Xu, Y., Trifluoroisopropenylzinc Reagents as a Useful alfa-(Trifluoromethyl) ethenyl Carbanion Synthetic Equivalent. Preparation and Palladium-Catalyzed Coupling with Aryl Halides, Journal of Organic Chemistry, 1991.12.20, Vol.56/No.26, p.7336-7340	11
Y	FILLER, R. et al., Synthesis of fluorovinylsalicylic acids and their derivatives, Journal of Fluorine Chemistry, September 1995, Vol.74/No.1, p.69-75	11

International application No.
PCT/JP2007/059040

•		PC1/JP2(007/059040
C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	passages	Relevant to claim No.
Y	PAN, R. et al., A novel and convenient synthetic method for producing alfa-(trifluoromethyl)styrenes (3), Journal of Fluorine Chemistry, 1999.06.04, Vol.95/No.p.167-170	1-2,	11

			·

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (April 2005)

International application No.
PCT/JP2007/059040

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)	,
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: The compound relating to the inventions of claims 1-10 and the compound relating to the invention of claim 11 shear no common chemical structured that can be regarded as the same or corresponding special technical features. Therefore, the inventions of claims 1-10 and the invention of claim 1 do not comply with the requirement of unity of invention.	e
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.	
2. X As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.	
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable,	
the payment of a protest fee The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.	est
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (2)) (April 2005)

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP2007/059040

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl. C07D261/04(2006.01)i, A01N43/80(2006.01)i, A01N43/84(2006.01)i, A01N47/02(2006.01)i, A01P5/00(2006.01)i, A01P7/02(2006.01)i, A01P7/04(2006.01)i, C07D413/04(2006.01)i, C07D413/12 (2006. 01) i

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl. C07D261/04, A01N43/80, A01N43/84, A01N47/02, A01P5/00, A01P7/02, A01P7/04, C07D413/04, C07D413/12

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2007年

日本国実用新案登録公報 日本国登録実用新案公報

1996-2007年

1994-2007年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAplus (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
E, X	JP 2007-106756 A (日産化学工業株式会社) 2007.04.26, 全文、特に、【特許請求の範囲】、実施例、試験例(ファミリーなし)	1, 2, 5–11
P, X	JP 2007-16017 A(日産化学工業株式会社)2007.01.25,全文、特に、第59頁【0163】-【0166】、実施例 (ファミリーなし)	11
X	WO 2005/085216 A1 (日産化学工業株式会社) 2005.09.15, 全文、特に、第 78-79 頁反応式 3、第 334-338 頁第 17 表、第 20 表、試験例、請求の範囲 & US 2007/66617 A1	1-11

で C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献

- の日の後に公表された文献
- 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 13.06.2007 26.06.2007 3543 国際調査機関の名称及びあて先 4 C 特許庁審査官(権限のある職員) 日本国特許庁(ISA/JP) 當麻 博文 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3 4 5 2

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP2007/059040

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP 2005-35964 A (日産化学工業株式会社) 2005.02.10, 全文、特に、【特許請求の範囲】、実施例、試験例 & US 2005/250822 A1 & EP 1538138 A1 & WO 2004/018410 A1 & BR 313943 A	1, 3, 5-10
X	JP 2005-272452 A (日産化学工業株式会社) 2005.10.06, 全文、特に、【特許請求の範囲】、実施例、試験例 (ファミリーなし)	1, 3, 5-10
X	JP 2005-272443 A (日産化学工業株式会社) 2005.10.06, 全文、特に、【特許請求の範囲】、実施例、試験例 (ファミリーなし)	1, 3, 5-10
Y	US 2909509 A (CRAWFORD, G.H. et al.) 1959.10.20,全文、特に、第3頁6欄 (ファミリーなし)	11
Y	JIANG, B. et al., alfa-(Trifluoromethyl) ethenyl boronic acid as a useful trifluoromethyl containing building block. Preparation and palladium-catalysed coupling with aryl halides, Tetrahedron Letters, 2001, Vol. 42/No. 24, p. 4083-4085	11
Y	JIANG, B. and Xu, Y., Trifluoroisopropenylzinc Reagents as a Useful alfa-(Trifluoromethyl)ethenyl Carbanion Synthetic Equivalent. Preparation and Palladium-Catalyzed Coupling with Aryl Halides, Journal of Organic Chemistry, 1991.12.20, Vol. 56/No. 26, p. 7336-7340	11
Y	FILLER, R. et al., Synthesis of fluorovinylsalicylic acids and their derivatives, Journal of Fluorine Chemistry, September 1995, Vol. 74/No. 1, p. 69-75	11
Y	PAN, R. et al., A novel and convenient synthetic method for producing alfa-(trifluoromethyl)styrenes (3), Journal of Fluorine Chemistry, 1999.06.04, Vol. 95/No. 1-2, p. 167-170	11
·		· •

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP2007/059040

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)			
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。			
1. 請求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。			
つまり、			
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、			
3. T 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に			
従って記載されていない。			
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)			
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。			
請求の範囲1-10に記載の発明に係る化合物と請求の範囲11に記載の発明に係る化合物とに			
は、同一の、又は対応する特別な技術的特徴とみるべき共通の化学構造が存在しない。 したがって、請求の範囲1-10に記載の発明と請求の範囲11に記載の発明とは、発明の単一性			
ーーしたかって、雨水の範囲にTUに配載の発明と雨水の範囲ITに配載の発明とは、発明の単一性 の要件を満たさない。			
•			
1. 二 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。			
2. ② 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。			
3. 🛄 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納			
付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。			
4. III 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。			
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意			
□ 追加調査手数料及び、該当する場合には、異議申立手数料の納付と共に、出願人から異議申立てがあった。			
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあったが、異議申立手数料が納付命令書に示した期間 中にまれます。			
内に支払われなかった。 『… 追加調査手数料の納付を伴う異議申立てがなかった。			